WELTORGANISATION FÜR GEISTIGES EIGENTUM Internationales Büro



(51) Internationale Patentklassifikation 7:

C07D 471/04, A61K 31/435 // (C07D 471/04, 235:00, 221:00)

(11) Internationale Veröffentlichungsnummer: WO 00/20416

A1

(43) Internationales Veröffentlichungsdatum:

13. April 2000 (13.04.00)

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP99/06655

(22) Internationales Anmeldedatum: 9. September 1999 (09.09.99)

(30) Prioritätsdaten:

198 45 153.9

1. Oktober 1998 (01.10.98)

DF

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser US): MERCK PATENT GMBH [DE/DE]; Postfach, D-64271 Darmstadt

(71) Anmelder (nur für US): GANTE, Helga (Erbin des verstorbenen Erfinders) [DE/DE]; Stormstrasse 4, D-64291 Darmstadt (DE).

(72) Erfinder: GANTE, Joachim (verstorben).

(72) Erfinder; und

(75) Erfinder/Anmelder (nur für US): MEDERSKI, Werner [DE/DE]; Am Ohlenberg 29, D-64390 Erzhausen (DE). JURASZYK, Horst [DE/DE]; Kleiner Ring 14, D-64342 Seeheim-Jugenheim (DE). WURZIGER, Hanns [DE/DE]; Greinstrasse 7b, D-64291 Darmstadt (DE). DORSCH, Dieter [DE/DE]; Königsberger Strasse 17A, D-64372 Ober-Ramstadt (DE). BUCHSTALLER, Hans-Peter [DE/DE]; Heinrichstrasse 54, D-64331 Weiterstadt (DE). BERNOTAT-DANIELOWSKI, Sabine [DE/DE]: Liebigstrasse 5, D-61231 Bad Nauheim (DE). MELZER, Guido [DE/DE]; Mörikestrasse 6, D-65719 Hofheim (DE). ANZALI, Soheila [IR/DE]; Am Alten Berg 13, D-64342 Seeheim-Jugenheim (DE).

(74) Gemeinsamer Vertreter: MERCK PATENT GMBH; Postfach, D-64271 Darmstadt (DE).

(81) Bestimmungsstaaten: AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, CA, CH, CN, CU, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MD, MG, MK, MN, MW, MX, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZW, ARIPO Patent (GH, GM, KE, LS, MW, SD, SL, SZ, UG, ZW), eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches Patent (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), OAPI Patent (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Veröffentlicht

Mit internationalem Recherchenbericht.

Vor Ablauf der für Änderungen der Ansprüche zugelassenen Frist; Veröffentlichung wird wiederholt falls Änderungen eintreffen.

(54) Title: IMIDAZO[4,5-C-]-PYRIDINE-4-ONE DERIVATIVES WITH FACTOR XA INHIBITING EFFECT

(54) Bezeichnung: IMIDAZO[4,5-C-]-PYRIDIN-4-ON-DERIVATE MIT FAKTOR XA HEMMENDER WIRKUNG

$$R^{2}-(CH_{2})_{p}$$
 N
 $(CH_{2})_{n}-R^{1}$
 (I)

(57) Abstract

The invention relates to novel compounds of formula (I), wherein R, R¹, R², R³, n and p have the meaning defined in claim 1. Said compounds are inhibitors of clotting factor Xa and can be used for the prophylaxis and/or therapy of thrombo-embolic disorders.

(57) Zusammenfassung

Neue Verbindungen der Formel (I), worin R, R1, R2, R3, n und p die in Patentanspruch 1 angegebene Bedeutung haben, sind Inhibitoren des Koagulationsfaktors Xa und können zur Prophylaxe und/oder Therapie von thromboembolischen Erkrankungen eingesetzt werden.

LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Codes zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

AL	Albanien	ES	Spanien	LS	Lesotho	SI	Slowenien
AM	Amenien	FI	Finnland	LT	Litauen	SK	
AT	Österreich	FR	Frankreich	LU		-	Slowakei
ΑU	Australien	GA	Gabun	_	Luxemburg	SN	Senegal
AZ	Aserbaidschan	GB		LV	Lettland	SZ	Swasiland .
BA			Vereinigtes Königreich	MC	Monaco	TD	Tschad ·
	Bosnicn-Herzegowina	GE	Georgien	MD	Republik Moldau	TG	Togo .
BB	Barbados	GH	Ghana	MG	Madagaskar	TJ	Tadschikistan
BE	Belgien	GN	Guinea	MK	Die ehemalige jugoslawische	TM	Turkmenistan
BF	Burkina Faso	GR	Griechenland		Republik Mazedonien	TR	Türkei
BG	Bulgarien	HU	Ungam	ML	Mali	TT	Trinidad und Tobago
BJ	Benin	Œ	Irland	MN	Mongolei	UA	Ukraine
BR	Brasilien	ſL	[srae]	MR	Mauretanien	UG	Uganda
BY	Belarus	IS	Island	MW	Malawi	US	Vereinigte Staaten von
CA	Kanada	IT	Italien	MX	Mexiko	OS	Amerika
CF	Zentralafrikanische Republik	JP	Japan	NE	Niger	UZ	Usbekistan
CG	Kongo	KE	Kenia	NL	Niederlande	VN	Vietnam
CH	Schweiz	KG	Kirgisistan	NO	Norwegen	YU	Jugoslawien
CI	Côte d'Ivoire	KP	Demokratische Volksrepublik	NZ	Neuseeland	zw	Zimbabwe
CM	Kamerun		Котеа	PL	Polen	211	Zimozowc .
CN	China	KR	Republik Korea	PT	Portugal		
CU	Kuba	KZ	Kasachstan	RO	Rumānien		
CZ	Tschechische Republik	LC	St. Lucia	RU	Russische Föderation		
DE	Deutschland	น	Liechtenstein	SD	Sudan		
DK	Dänemark	LK	Sri Lanka	SE	Schweden		
EB	Estland	LR	Liberia	SG	Singapur		
				50	շաբախա		

IMIDAZOL[4,5-C-]-PYRIDIN-4-ON-DERIVATE MIT FAKTOR XA HEMMENDER WIRKUNG

Die Erfindung betrifft Verbindungen der Formel I

5

20

$$R^3$$
 N
 R^3
 R^3

10 worin

H, unverzweigtes oder verzweigtes Alkyl mit 1-6 C-Atomen oder
 Cycloalkyl mit 3-6 C-Atomen,

 R^1 Ar,

 R^2 Ar',

15 R³ H, R, R⁴, Hal, CN, COOH, COOA oder CONH₂,

Ar, Ar' jeweils unabhängig voneinander unsubstituiertes oder ein-, zwei- oder dreifach durch R, OH, Hal, CN, NO₂, CF₃, NH₂, NHR, NR₂, Pyrrolidin-1-yl, Piperidin-1-yl, Benzyloxy, SO₂NH₂,

SO₂NHR, SO₂NR₂, -CONHR, -CONR₂, -(CH₂)_n-NH₂,

-(CH₂)_n-NHR, -(CH₂)_n-NR₂, -O-(CH₂)_n-NH₂, -O-(CH₂)_n-NHR,

 $-O-(CH_2)_n-NR_2$, R^4 oder zusammen durch $-O-(CH_2)_m-O-$ substi-

tuiertes Phenyl, Naphthyl oder Biphenyl,

unsubstituiertes oder einfach durch -COR, -COOR, -OH oder durch eine konventionelle Aminoschutzgruppe substituiertes -C(=NH)-NH₂ oder

-NH-C(=NH)-NH₂, -C(=O)-N=C(NH₂)₂,

A Alkyl mit 1-4 C-Atomen,

Hal F, Cl, Br oder I,

35 m 1 oder 2,

- n 0, 1, 2 oder 3,
- p 0 oder 1 bedeutet,

sowie deren Salze.

- Gegenstand der Erfindung sind auch die optisch aktiven Formen, die Racemate, die Diastereomeren sowie die Hydrate und Solvate, z.B. Alkoholate, dieser Verbindungen.
- Der Erfindung lag die Aufgabe zugrunde, neue Verbindungen mit wertvollen Eigenschaften aufzufinden, insbesondere solche, die zur Herstellung von Arzneimitteln verwendet werden können.
- Es wurde gefunden, daß die Verbindungen der Formel I und ihre Salze bei guter Verträglichkeit sehr wertvolle pharmakologische Eigenschaften besitzen. Insbesondere zeigen sie Faktor Xa inhibierende Eigenschaften und können daher zur Bekämpfung und Verhütung von thromboembolischen Erkrankungen wie Thrombose, myocardialem Infarkt, Arteriosklerose, Entzündungen, Apoplexie, Angina pectoris, Restenose nach Angioplastie und Claudicatio intermittens eingesetzt werden.

Die erfindungsgemäßen Verbindungen der Formel I können weiterhin Inhibitoren der Gerinnungsfaktoren Faktor VIIa, Faktor IXa und Thrombin der Blutgerinnungskaskade sein.

- Aromatische Amidinderivate mit antithrombotischer Wirkung sind z.B. aus der EP 0 540 051 B1 bekannt. Cyclische Guanidine zur Behandlung thromboembolischer Erkrankungen sind z.B. in der WO 97/08165 beschrieben. Aromatische Heterocyclen mit Faktor Xa inhibitorischer Aktivität sind z.B. aus der WO 96/10022 bekannt. Substituierte N-[(Aminoiminomethyl)phenylalkyl]-azaheterocyclylamide als Faktor Xa Inhibitoren sind in WO 96/40679 beschrieben.
- Der antithrombotische und antikoagulierende Effekt der erfindungsgemäßen Verbindungen wird auf die inhibierende Wirkung gegenüber der aktivierten Gerinnungsprotease, bekannt unter dem Namen Faktor Xa, oder

5

15

25

auf die Hemmung anderer aktivierter Serinproteasen wie Faktor VIIa. Faktor IXa oder Thrombin zurückgeführt.

Faktor Xa ist eine der Proteasen, die in den komplexen Vorgang der Blutgerinnung involviert ist. Faktor Xa katalysiert die Umwandlung von Prothrombin in Thrombin. Thrombin spaltet Fibringen in Fibrinmonomere, die nach Quervernetzung elementar zur Thrombusbildung beitragen. Eine Aktivierung von Thrombin kann zum Auftreten von thromboembolischen Erkrankungen führen. Eine Hemmung von Thrombin kann jedoch die in die 10 Thrombusbildung involvierte Fibrinbildung inhibieren. Die Messung der Inhibierung von Thrombin kann z.B. nach der Methode von G. F. Cousins et al. in Circulation 1996, 94, 1705-1712 erfolgen.

Eine Inhibierung des Faktors Xa kann somit verhindern, daß Thrombin gebildet wird.

Die erfindungsgemäßen Verbindungen der Formel I sowie ihre Salze greifen durch Inhibierung des Faktors Xa in den Blutgerinnungsprozeß ein und hemmen so die Entstehung von Thromben.

20 Die Inhibierung des Faktors Xa durch die erfindungsgemäßen Verbindungen und die Messung der antikoagulierenden und antithrombotischen Aktivität kann nach üblichen in vitro- oder in vivo-Methoden ermittelt werden. Ein geeignetes Verfahren wird z.B. von J. Hauptmann et al. in *Thrombosis* and Haemostasis 1990, 63, 220-223 beschrieben.

Die Messung der Inhibierung von Faktor Xa kann z.B. nach der Methode von T. Hara et al. in Thromb. Haemostas. 1994, 71, 314-319 erfolgen.

Der Gerinnungsfaktor VIIa initiiert nach Bindung an Tissue Faktor den ex-30 trinsischen Teil der Gerinnungskaskade und trägt zur Aktivierung des Faktors X zu Faktor Xa bei. Eine Inhibierung von Faktor VIIa verhindert somit die Entstehung des Faktors Xa und damit eine nachfolgende Thrombinbildung.

Die Inhibierung des Faktors VIIa durch die erfindungsgemäßen Verbin-35 dungen und die Messung der antikoagulierenden und antithrombotischen Aktivität kann nach üblichen in vitro- oder in vivo-Methoden ermittelt werden. Ein übliches Verfahren zur Messung der Inhibierung von Faktor VIIa wird z.B. von H. F. Ronning et al. in *Thrombosis Research* **1996**, *84*, 73-81 beschrieben.

- Der Gerinnungsfaktor IXa wird in der intrinsischen Gerinnungskaskade generiert und ist ebenfalls an der Aktivierung von Faktor X zu Faktor Xa beteiligt. Eine Inhibierung von Faktor IXa kann daher auf andere Weise verhindern, daß Faktor Xa gebildet wird.
- Die Inhibierung von Faktor IXa durch die erfindungsgemäßen Verbindungen und die Messung der antikoagulierenden und antithrombotischen Aktivität kann nach üblichen in vitro- oder in vivo-Methoden ermittelt werden. Ein geeignetes Verfahren wird z.B. von J. Chang et al. in *Journal of Biological Chemistry* **1998**, *273*, 12089-12094 beschrieben.
- Die Verbindungen der Formel I können als Arzneimittelwirkstoffe in der Human- und Veterinärmedizin eingesetzt werden, insbesondere zur Bekämpfung und Verhütung von thromboembolischen Erkrankungen wie Thrombose, myocardialem Infarkt, Arteriosklerose, Entzündungen, Apoplexie, Angina pectoris, Restenose nach Angioplastie und Claudicatio intermittens.

Gegenstand der Erfindung sind die Verbindungen der Formel I und ihre Salze sowie ein Verfahren zur Herstellung von Verbindungen der Formel I nach Anspruch 1 sowie ihrer Salze, dadurch gekennzeichnet, daß man

25

35

- sie aus einem ihrer funktionellen Derivate durch Behandeln mit einem solvolysierenden oder hydrogenolysierenden Mittel in Freiheit setzt, indem man
- i) eine Amidinogruppe aus ihrem Oxadiazolderivat oder Oxazolidinonderivat durch Hydrogenolyse oder Solvolyse freisetzt,
 - ii) eine konventionelle Aminoschutzgruppe durch Behandeln mit einem solvolysierenden oder hydrogenolysierenden Mittel durch Wasserstoff ersetzt oder eine durch eine konventionelle Schutzgruppe geschützte Aminogruppe in Freiheit setzt,

oder

5

10

20

b) in einer Verbindung der Formel I einen oder mehrere Rest(e) R, R¹, R² und/oder R³ in einen oder mehrere Rest(e) R, R¹, R² und/oder R³ umwandelt,

indem man beispielsweise

- i) eine Estergruppe zu einer Carboxygruppe hydrolysiert.
- ii) eine Nitrogruppe reduziert,
- iii) eine Aminogruppe acyliert,
- iv) eine Cyangruppe in eine Amidinogruppe und/oder

Cylopentyl, Cyclohexyl oder Cycloheptyl.

c) eine Base oder Säure der Formel I in eines ihrer Salze umwandelt.

Für alle Reste, die mehrfach auftreten, gilt, daß deren Bedeutungen unabhängig voneinander sind.

- Vor- und nachstehend haben die Reste bzw. Parameter R, R¹, R², R³ und n die bei der Formel I angegebenen Bedeutungen, falls nicht ausdrücklich etwas anderes angegeben ist.
- R bedeutet Alkyl, ist unverzweigt (linear) oder verzweigt, und hat 1 bis 6, vorzugsweise 1, 2, 3, 4, 5 oder 6 C-Atome. R bedeutet vorzugsweise Methyl, weiterhin Ethyl, Propyl, Isopropyl, Butyl, Isobutyl, sek.-Butyl oder tert.-Butyl, ferner auch Pentyl, 1-, 2- oder 3-Methylbutyl, 1,1-, 1,2- oder 2,2-Dimethylpropyl, 1-Ethylpropyl, Hexyl, 1-, 2-, 3- oder 4-Methylpentyl, 1,1-, 1,2-, 1,3-, 2,2-, 2,3- oder 3,3-Dimethylbutyl, 1- oder 2-Ethylbutyl, 1-Ethyl-1-methylpropyl, 1-Ethyl-2-methylpropyl, 1,1,2- oder 1,2,2-Trimethylpropyl.

 R ist auch Cycloalkyl und bedeutet vorzugsweise Cyclopropyl, Cyclobutyl,

5

20

25

R bedeutet weiterhin H.

A bedeutet Alkyl mit 1, 2, 3 oder 4 C-Atomen und bedeutet vorzugsweise Methyl, weiterhin Ethyl, Propyl, Isopropyl, Butyl, Isobutyl, sek.-Butyl oder tert.-Butyl.

Hal bedeutet vorzugsweise F, Cl oder Br, aber auch I.

Ar und Ar' bedeuten jeweils unabhängig voneinander unsubstituiertes oder ein-, zwei- oder dreifach durch R, OH, OR, Hal, CN, NO₂, CF₃, NH₂, NHR, NR₂, Pyrrolidin-1-yl, Piperidin-1-yl, Benzyloxy, SO₂NH₂, SO₂NHA, SO₂NR₂, Phenylsulfonamido, -(CH₂)_n-NH₂, -(CH₂)_n-NHR, -(CH₂)_n-NR₂, -O-(CH₂)_n-NH₂, -O-(CH₂)_n-NR₂, -O-(CH₂)_n-

Ar und Ar' bedeuten jeweils unabhängig voneinander vorzugsweise unsubstituiertes Phenyl, Naphthyl oder Biphenyl, weiterhin vorzugsweise z.B. durch Methyl, Ethyl, Propyl, Isopropyl, Butyl, Cyclopentyl, Cyclohexyl, Fluor, Chlor, Brom, Iod, Hydroxy, Methoxy, Ethoxy, Propoxy, Butoxy, Pentyloxy, Hexyloxy, Cyan, Nitro, Trifluormethyl, Amino, Methylamino, Ethylamino, Dimethylamino, Diethylamino, Pyrrolidin-1-yl, Piperidin-1-yl, Benzyloxy, Sulfonamido, Methylsulfonamido, Ethylsulfonamido, Propylsulfonamido, Butylsulfonamido, Dimethylsulfonamido, Phenylsulfonamido, Aminomethyl, Aminoethyl, N-Methylaminomethyl, N-Ethylaminomethyl, N,N-Dimethylaminomethyl, Aminomethyloxy, Aminoethyloxy oder R⁴ mono-, dioder trisubstituiertes Phenyl, Naphthyl oder Biphenyl, ferner Benzodioxolyl.

Ar und Ar' bedeuten daher, jeweils unabhängig voneinander, ganz besonders bevorzugt z.B. o-, m- oder p-Tolyl, o-, m- oder p-Ethylphenyl, o-, m- oder p-Propylphenyl, o-, m- oder p-Isopropylphenyl, o-, m- oder p-tert.

Butylphenyl, o-, m- oder p-Hydroxyphenyl, o-, m- oder p-Nitrophenyl, o-, m- oder p-Aminophenyl, o-, m- oder p-(N-Methylamino)-phenyl, o-, m- oder p-(N-Methylamino)-phenyl, o-, m- oder p-Acetamidophenyl, o-, m- oder p-Methoxyphenyl, o-, m- oder p-Ethoxyphenyl, o-, m- oder p-(N,N-Dimethylamino)-phenyl, o-, m- oder p-(N,N-Dimethylaminocarbonyl)-phenyl,

o-, m- oder p-(N-Ethylamino)-phenyl, o-, m- oder p-(N,N-Diethylamino)phenyl, o-, m- oder p-Fluorphenyl, o-, m- oder p-Bromphenyl, o-, m- oder p- Chlorphenyl, o-, m- oder p-(Methylsulfonamido)-phenyl, o-, m- oder p-Amidinophenyl, 7-Amidino-2-naphthyl, 2'-Amidino-biphenyl-3-yl, 3-Fluor-2'sulfamoyl-biphenyl-4-yl, 3-Fluor-2'-N-tert.-butyl-sulfamoyl-biphenyl-4-yl, 2'-Sulfamoyl-biphenyl-4-yl, 2'-N-tert.-Butyl-sulfamoyl-biphenyl-4-yl, o-, moder p-(Pyrrolidin-1-yl)-phenyl, o-, m- oder p-(Piperidin-1-yl)-phenyl, o-, moder p-{5-Methyl-[1,2,4]-oxadiazol-3-yl)}-phenyl, 7-{5-Methyl-[1,2,4]oxadiazol-3-yl)}-naphth-2-yl, o-, m- oder p-{5-Oxo-[1,2,4]-oxadiazol-3-yl)}phenyl, 7-{5-Oxo-[1,2,4]-oxadiazol-3-yl)}-naphth-2-yl, weiter bevorzugt 2,3-, 2,4-, 2,5-, 2,6-, 3,4- oder 3,5-Difluorphenyl, 2,3-, 2,4-, 2,5-, 2,6-, 3,4- oder 3,5-Dichlorphenyl, 2,3-, 2,4-, 2,5-, 2,6-, 3,4- oder 3,5-Dibromphenyl, 2,4oder 2,5-Dinitrophenyl, 2,5- oder 3,4-Dimethoxyphenyl, 3-Nitro-4-chlorphenyl, 3-Amino-4-chlor-, 2-Amino-3-chlor-, 2-Amino-4-chlor-, 2-Amino-5chlor- oder 2-Amino-6-chlorphenyl, 2-Nitro-4-N,N-dimethylamino- oder 3-Nitro-4-N,N-dimethylaminophenyl, 2,3-Diaminophenyl, 2,3,4-, 2,3,5-, 2,3,6-, 2,4,6- oder 3,4,5-Trichlorphenyl, 2,4,6-Trimethoxyphenyl, 2-Hydroxy-3,5dichlorphenyl, p-lodphenyl, 3,6-Dichlor-4-aminophenyl, 4-Fluor-3chlorphenyl, 2-Fluor-4-bromphenyl, 2,5-Difluor-4-bromphenyl, 3-Brom-6methoxyphenyl, 3-Chlor-6-methoxyphenyl, 3-Chlor-4-acetamidophenyl, 3-Fluor-4-methoxyphenyl, 3-Amino-6-methylphenyl, 3-Chlor-4acetamidophenyl oder 2,5-Dimethyl-4-chlorphenyl.

R³ bedeutet vorzugsweise z.B. H, Hal, COOH, COOA oder CONH₂.

25

5

10

15

20

 R^4 bedeutet vorzugsweise z.B. unsubstituiertes -C(=NH)-NH₂, -NH-C(=NH)-NH₂, -C(=O)-N=C(NH₂)₂, das auch einfach durch OH substituiert sein kann.

ganz besonders bevorzugt unsubstituiertes -C(=NH)-NH2 oder

5 m bedeutet 1 oder 2.

25

30

n bedeutet vorzugsweise 0 oder 1, ferner auch 2 oder 3.

10
$$R^{2}$$
 -(CH_{2})_p N $(CH_{2})_{n}$ R^{1} bedeutet

15 R^{2} -(CH_{2})_p N $(CH_{2})_{n}$ R^{1} $(CH_{2})_{n}$ R^{1} $(CH_{2})_{n}$ R^{1} $(CH_{2})_{n}$ R^{1} $(CH_{2})_{n}$ $(CH_{2})_{n}$

Die Verbindungen der Formel I können ein oder mehrere chirale Zentren besitzen und daher in verschiedenen stereoisomeren Formen vorkommen. Die Formel I umschließt alle diese Formen.

Dementsprechend sind Gegenstand der Erfindung insbesondere diejenigen Verbindungen der Formel I, in denen mindestens einer der genannten Reste eine der vorstehend angegebenen bevorzugten Bedeutungen hat. Einige bevorzugte Gruppen von Verbindungen können durch die folgenden Teilformeln la bis Ii ausgedrückt werden, die der Formel I entsprechen und worin die nicht näher bezeichneten Reste die bei der Formel I angegebene Bedeutung haben, worin jedoch

in Ia Ar einfach durch R⁴ substituiertes Phenyl, Naphthyl oder Biphenyl,

		•	
		bedeutet;	
	in Ib	Ar'	einfach durch R ⁴ substituiertes Phenyl, Naphthyl oder Biphenyl,
		bedeutet;	p.,
5	in Ic	Ar, Ar'	jeweils unabhängig voneinander einfach durch R⁴ substituiertes Phenyl, Naphthyl oder Biphenyl,
		bedeutet;	ouseattaisites i menyi, maphanyi oder Biphenyi,
10	in Id	Ar, Ar'	jeweils unabhängig voneinander einfach durch -CONR ₂ , SO ₂ NH ₂ oder R ⁴ substituiertes Phenyl, Naphthyl oder Biphenyl,
		bedeutet;	Naphatyroder Diphenyi,
	in le	R^3	H, R, Hal, COOH oder COOA,
		bedeutet;	
15	in If	R ⁴	-C(=NH)-NH ₂ oder
			N=0
			$N=\langle$
			CH₃
20		bedeutet;	
20	in Ig	n	1
			bedeutet;
	in Ih	R	H, unverzweigtes oder verzweigtes Alkyl mit 1-6 C-
			Atomen oder Cycloalkyl mit 3-6 C-Atomen,
25		R ¹	Ar,
		R ²	Ar',
		R^3	H, R, Hal, COOH oder COOA,
		Ar, Ar'	jeweils unabhängig voneinander einfach durch -CONR2,
30			SO ₂ NH ₂ oder R ⁴ substituiertes Phenyl, Naphthyl oder
			Biphenyl,
•		R⁴	-C(=NH)-NH ₂ oder
			$\{ \bigvee_{N=0}^{N} O_{N} = \{ CH_{3} \}$
35			CH ₃

		Α	Alkyl mit 1-4 C-Atomen,
		Hal	F, Cl, Br oder I,
		m	1 oder 2,
_		n	0, 1, 2 oder 3
5		bedeutet,	
	in li	R	H, unverzweigtes oder verzweigtes Alkyl mit 1-6 C-
			Atomen oder Cycloalkyl mit 3-6 C-Atomen,
		R ¹	Ar,
10		R ²	Ar',
		R^3	H, R, Hal, COOH oder COOA,
		Ar, Ar'	jeweils unabhängig voneinander einfach durch R ⁴ sub-
			stituiertes Phenyl, Naphthyl oder Biphenyl,
15		R⁴	-C(=NH)-NH ₂ oder
	ě		$\{ \bigvee_{N=0}^{N} O \\ CH_3 \}$
20		Α	Alkyl mit 1-4 C-Atomen,
		Hal	F, Cl, Br oder I,
		m	1 oder 2,
		n	0, 1, 2 oder 3,
05		р	0 oder 1
25		bedeutet.	

Die Verbindungen der Formel I und auch die Ausgangsstoffe zu ihrer Herstellung werden im übrigen nach an sich bekannten Methoden hergestellt, wie sie in der Literatur (z.B. in den Standardwerken wie Houben-Weyl, Methoden der organischen Chemie, Georg-Thieme-Verlag, Stuttgart) beschrieben sind, und zwar unter Reaktionsbedingungen, die für die genannten Umsetzungen bekannt und geeignet sind. Dabei kann man auch von an sich bekannten, hier nicht näher erwähnten Varianten Gebrauch machen.

30

Die Ausgangsstoffe können, falls erwünscht, auch in situ gebildet werden, so daß man sie aus dem Reaktionsgemisch nicht isoliert, sondern sofort weiter zu den Verbindungen der Formel I umsetzt.

- Verbindungen der Formel I können vorzugsweise erhalten werden, indem man Verbindungen der Formel I aus einem ihrer funktionellen Derivate durch Behandeln mit einem solvolysierenden oder hydrogenolysierenden Mittel in Freiheit setzt.
- Bevorzugte Ausgangsstoffe für die Solvolyse bzw. Hydrogenolyse sind solche, die sonst der Formel I entsprechen, aber anstelle einer oder mehrerer freier Amino- und/oder Hydroxygruppen entsprechende geschützte Amino- und/oder Hydroxygruppen enthalten, vorzugsweise solche, die anstelle eines H-Atoms, das mit einem N-Atom verbunden ist, eine Aminoschutzgruppe tragen, insbesondere solche, die anstelle einer HN-Gruppe eine R'-N-Gruppe tragen, worin R' eine Aminoschutzgruppe bedeutet, und/oder solche, die anstelle des H-Atoms einer Hydroxygruppe eine Hydroxyschutzgruppe tragen, z.B. solche, die der Formel I entsprechen, jedoch anstelle einer Gruppe -COOH eine Gruppe -COOR" tragen, worin R" eine Hydroxyschutzgruppe bedeutet.
 - Bevorzugte Ausgangsstoffe sind auch die Oxadiazolderivate, die in die entsprechenden Amidinoverbindungen überführt werden können.
- Die Freisetzung der Amidinogruppe aus ihrem Oxadiazolderivat kann z.B.

 durch Behandeln mit Wasserstoff in Gegenwart eines Katalysators (z.B. Raney-Nickel) erfolgen. Als Lösungsmittel eignen sich die nachfolgend angegebenen, insbesondere Alkohole wie Methanol oder Ethanol, organische Säuren wie Essigsäure oder Propionsäure oder Mischungen daraus. Die Hydrogenolyse wird in der Regel bei Temperaturen zwischen etwa 0 und 100° und Drucken zwischen etwa 1 und 200 bar, bevorzugt bei 20-30° (Raumtemperatur) und 1-10 bar durchgeführt.
- Die Einführung der Oxadiazolgruppe gelingt z.B. durch Umsetzung der Cyanverbindungen mit Hydroxylamin und Reaktion mit Phosgen, Dialkyl-carbonat, Chlorameisensäureester, N,N'-Carbonyldiimidazol oder Acetanhydrid.

Es können auch mehrere - gleiche oder verschiedene - geschützte Aminound/oder Hydroxygruppen im Molekül des Ausgangsstoffes vorhanden sein. Falls die vorhandenen Schutzgruppen voneinander verschieden sind, können sie in vielen Fällen selektiv abgespalten werden.

5

10

15

20

25

Der Ausdruck "Aminoschutzgruppe" ist allgemein bekannt und bezieht sich auf Gruppen, die geeignet sind, eine Aminogruppe vor chemischen Umsetzungen zu schützen (zu blockieren), die aber leicht entfernbar sind, nachdem die gewünschte chemische Reaktion an anderen Stellen des Moleküls durchgeführt worden ist. Typisch für solche Gruppen sind insbesondere unsubstituierte oder substituierte Acyl-, Aryl-, Aralkoxymethyloder Aralkylgruppen. Da die Aminoschutzgruppen nach der gewünschten Reaktion (oder Reaktionsfolge) entfernt werden, ist ihre Art und Größe im übrigen nicht kritisch; bevorzugt werden jedoch solche mit 1-20, insbesondere 1-8 C-Atomen. Der Ausdruck "Acylgruppe" ist im Zusammenhang mit dem vorliegenden Verfahren in weitestem Sinne aufzufassen. Er umschließt von aliphatischen, araliphatischen, aromatischen oder heterocyclischen Carbonsäuren oder Sulfonsäuren abgeleitete Acylgruppen sowie insbesondere Alkoxycarbonyl-, Aryloxycarbonyl- und vor allem Aralkoxycarbonylgruppen. Beispiele für derartige Acylgruppen sind Alkanoyl wie Acetyl, Propionyl, Butyryl; Aralkanoyl wie Phenylacetyl; Aroyl wie Benzoyl oder Toluyl; Aryloxyalkanoyl wie POA; Alkoxycarbonyl wie Methoxycarbonyl, Ethoxycarbonyl, 2,2,2-Trichlorethoxycarbonyl, BOC (tert.-Butyloxycarbonyl), 2-lodethoxycarbonyl; Aralkyloxycarbonyl wie CBZ ("Carbobenzoxy"), 4-Methoxybenzyloxycarbonyl, FMOC; Arylsulfonyl wie Mtr. Bevorzugte Aminoschutzgruppen sind BOC und Mtr, ferner CBZ, Fmoc, Benzyl und Acetyl.

Der Ausdruck "Hydroxyschutzgruppe" ist ebenfalls allgemein bekannt und bezieht sich auf Gruppen, die geeignet sind, eine Hydroxygruppe vor chemischen Umsetzungen zu schützen, die aber leicht entfernbar sind, nachdem die gewünschte chemische Reaktion an anderen Stellen des Moleküls durchgeführt worden ist. Typisch für solche Gruppen sind die oben genannten unsubstituierten oder substituierten Aryl-, Aralkyl- oder Acylgruppen, ferner auch Alkylgruppen. Die Natur und Größe der Hydroxy-

5

10

15

20

25

30

35

schutzgruppen ist nicht kritisch, da sie nach der gewünschten chemischen Reaktion oder Reaktionsfolge wieder entfernt werden; bevorzugt sind Gruppen mit 1-20, insbesondere 1-10 C-Atomen. Beispiele für Hydroxyschutzgruppen sind u.a. Benzyl, 4-Methoxybenzyl, p-Nitrobenzoyl, p-Toluolsulfonyl, tert.-Butyl und Acetyl, wobei Benzyl und tert.-Butyl besonders bevorzugt sind.

Das In-Freiheit-Setzen der Verbindungen der Formel I aus ihren funktionellen Derivaten gelingt - je nach der benutzten Schutzgruppe - z. B. mit starken Säuren, zweckmäßig mit TFA oder Perchlorsäure, aber auch mit anderen starken anorganischen Säuren wie Salzsäure oder Schwefelsäure, starken organischen Carbonsäuren wie Trichloressigsäure oder Sulfonsäuren wie Benzol- oder p-Toluolsulfonsäure. Die Anwesenheit eines zusätzlichen inerten Lösungsmittels ist möglich, aber nicht immer erforderlich. Als inerte Lösungsmittel eignen sich vorzugsweise organische, beispielsweise Carbonsäuren wie Essigsäure, Ether wie Tetrahydrofuran oder Dioxan. Amide wie DMF, halogenierte Kohlenwasserstoffe wie Dichlormethan, ferner auch Alkohole wie Methanol, Ethanol oder Isopropanol, sowie Wasser. Ferner kommen Gemische der vorgenannten Lösungsmittel in Frage. TFA wird vorzugsweise im Überschuß ohne Zusatz eines weiteren Lösungsmittels verwendet, Perchlorsäure in Form eines Gemisches aus Essigsäure und 70 %iger Perchlorsäure im Verhältnis 9:1. Die Reaktionstemperaturen für die Spaltung liegen zweckmäßig zwischen etwa 0 und etwa 50°, vorzugsweise arbeitet man zwischen 15 und 30° (Raumtemperatur).

Die Gruppen BOC, OBut und Mtr können z. B. bevorzugt mit TFA in Dichlormethan oder mit etwa 3 bis 5n HCl in Dioxan bei 15-30° abgespalten werden, die FMOC-Gruppe mit einer etwa 5- bis 50 %igen Lösung von Dimethylamin, Diethylamin oder Piperidin in DMF bei 15-30°.

Hydrogenolytisch entfernbare Schutzgruppen (z. B. CBZ, Benzyl oder die Freisetzung der Amidinogruppe aus ihrem Oxadiazolderivat)) können z. B. durch Behandeln mit Wasserstoff in Gegenwart eines Katalysators (z. B. eines Edelmetallkatalysators wie Palladium, zweckmäßig auf einem Träger wie Kohle) abgespalten werden. Als Lösungsmittel eignen sich dabei die oben angegebenen, insbesondere z. B. Alkohole wie Methanol oder Etha-

5

25

30

35

nol oder Amide wie DMF. Die Hydrogenolyse wird in der Regel bei Temperaturen zwischen etwa 0 und 100° und Drucken zwischen etwa 1 und 200 bar, bevorzugt bei 20-30° und 1-10 bar durchgeführt. Eine Hydrogenolyse der CBZ-Gruppe gelingt z. B. gut an 5 bis 10 %igem Pd/C in Methanol oder mit Ammomiumformiat (anstelle von Wasserstoff) an Pd/C in Methanol/DMF bei 20-30°.

Als inerte Lösungsmittel eignen sich z.B. Kohlenwasserstoffe wie Hexan, Petrolether, Benzol, Toluol oder Xylol; chlorierte Kohlenwasserstoffe wie 10 Trichlorethylen, 1,2-Dichlorethan, Tetrachlorkohlenstoff, Trifluormethylbenzol, Chloroform oder Dichlormethan; Alkohole wie Methanol, Ethanol, Isopropanol, n-Propanol, n-Butanol oder tert.-Butanol; Ether wie Diethylether. Diisopropylether, Tetrahydrofuran (THF) oder Dioxan; Glykolether wie Ethylenglykolmonomethyl- oder -monoethylether (Methylglykol oder Ethyl-15 glykol), Ethylenglykoldimethylether (Diglyme); Ketone wie Aceton oder Butanon; Amide wie Acetamid, Dimethylacetamid, N-Methylpyrrolidon (NMP) oder Dimethylformamid (DMF); Nitrile wie Acetonitril; Sulfoxide wie Dimethylsulfoxid (DMSO); Schwefelkohlenstoff; Carbonsäuren wie Ameisensäure oder Essigsäure; Nitroverbindungen wie Nitromethan oder Nitro-20 benzol; Ester wie Ethylacetat oder Gemische der genannten Lösungsmittel.

Die Biphenyl-SO₂NH₂-Gruppe wird vorzugsweise in Form ihres tert.-Butylderivates eingesetzt. Die Abspaltung der tert.-Butylgruppe erfolgt z.B. mit TFA mit oder ohne Zusatz eines inerten Lösungsmittels, vorzugsweise unter Zusatz einer geringen Menge an Anisol (1 Vol %).

Die Umwandlung einer Cyangruppe in eine Amidinogruppe erfolgt durch Umsetzung mit z.B. Hydroxylamin und anschließender Reduktion des N-Hydroxyamidins mit Wasserstoff in Anwesenheit eines Katalysators wie z.B. Pd/C.

Zur Herstellung eines Amidins der Formel I (z.B. Ar = einfach durch $C(=NH)-NH_2$ substituiertes Phenyl) kann man an ein Nitril auch Ammoniak anlagern. Die Anlagerung erfolgt bevorzugt mehrstufig, indem man in an sich bekannter Weise a) das Nitril mit H_2S in ein Thioamid umwandelt, das mit einem Alkylierungsmittel, z.B. CH_3I , in den entsprechenden S-Alkyl-

imidothioester übergeführt wird, welcher seinerseits mit NH3 zum Amidin reagiert, b) das Nitril mit einem Alkohol, z.B. Ethanol in Gegenwart von HCI in den entsprechenden Imidoester umwandelt und diesen mit Ammoniak behandelt, oder c) das Nitril mit Lithium-bis-(trimethylsilyl)-amid umsetzt und das Produkt anschließend hydrolysiert.

Die Einführung der Reste R² bzw. -(CH₂)_n-R¹ in das Dihydro-imidazo[4,5c]-pyridin-4-on-System erfolgt nach üblichen Alkylierungsmethoden. So kann man z.B. eine Verbindung der Formel II

10

5

15

worin R die in Anspruch 1 angegebene Bedeutung hat und R¹ und R³ jeweils einen solchen Rest bedeuten, der nicht alkylierbar ist, wie z.B. für R¹

20

mit einer Verbindung der Formel III

25

$$R^2$$
-(CH₂)_p-L

worin L CI, Br, I oder eine freie oder reaktionsfähig funktionell abgewandelte OH-Gruppe bedeutet, und p 1 bedeutet, umsetzen und erhält durch dieses Verfahren Verbindungen der Formel (IA).

30

L bedeutet vorzugsweise Cl, Br, I oder eine reaktionsfähig abgewandelte OH-Gruppe wie z.B. ein aktivierter Ester, ein Imidazolid oder Alkylsulfonyloxy mit 1-6 C-Atomen (bevorzugt Methylsulfonyloxy) oder Arylsulfonyloxy mit 6-10 C-Atomen (bevorzugt Phenyl- oder p-Tolylsulfonyloxy).

35

5

10

15

20

25

30

35

Als Lösungsmittel eignen sich die oben angeführten. Die Reaktion erfolgt in Gegenwart eines säurebindenden Mittels vorzugsweise eines Alkalioder Erdalkalimetall-hydroxids, -carbonats oder -bicarbonats oder eines anderen Salzes einer schwachen Säure der Alkalioder Erdalkalimetalle, vorzugsweise des Kaliums, Natriums, Calciums oder Cäsiums. Auch der Zusatz einer organischen Base wie Triethylamin, Dimethylanilin, Pyridin oder Chinolin kann günstig sein. Die Reaktionszeit liegt je nach den angewendeten Bedingungen zwischen einigen Minuten und 14 Tagen, die Reaktionstemperatur zwischen etwa 0° und 150°, normalerweise zwischen 20° und 130°.

In Verbindungen mit p = 0, wird R^2 über ein Boronsäurederivat eingeführt.

Analog kann auch zuerst R^2 - $(CH_2)_p$ -, worin p=1 ist, in das Dihydro-imidazo[4,5-c]-pyridin-4-on-System eingeführt werden und anschließend eine Verbindung der Formel IV

worin p = 1 ist und R die in Anspruch 1 angegebene Bedeutung hat und R^2 und R^3 jeweils einen solchen Rest bedeuten, der nicht alkylierbar ist, mit einer Verbindung der Formel V

$$R^1$$
-(CH₂)_n-L \vee

umgesetzt werden.

In den Verbindungen der Formel V bedeutet R¹ einen nicht alkylierbaren Rest, wie z.B. einen durch 5-Methyl-[1,2,4]oxadiazol-3-yl substituierten Phenylrest und L hat die Bedeutung wie in den Verbindungen der Formel III. Man erhält durch dieses Verfahren Verbindungen der Formel (IA) und/oder (IB).

Es ist ferner möglich, eine Verbindung der Formel I in eine andere Verbindung der Formel I umzuwandeln, indem man einen oder mehrere Rest(e) R, R¹, R² und/oder R³ in einen oder mehrere Rest(e) R, R¹, R²,

und/oder R³ umwandelt, z.B. indem man eine Aminogruppe acyliert oder Nitrogruppen (beispielsweise durch Hydrierung an Raney-Nickel oder Pd-Kohle in einem inerten Lösungsmittel wie Methanol oder Ethanol) zu Aminogruppen reduziert.

5

20

25

30

35

mel I verwendet werden.

Ester können z.B. mit Essigsäure oder mit NaOH oder KOH in Wasser, Wasser-THF oder Wasser-Dioxan bei Temperaturen zwischen 0 und 100° verseift werden.

Ferner kann man freie Aminogruppen in üblicher Weise mit einem Säurechlorid oder -anhydrid acylieren oder mit einem unsubstituierten oder substituierten Alkylhalogenid alkylieren, zweckmäßig in einem inerten Lösungsmittel wie Dichlormethan oder THF und /oder in Gegenwart einer
Base wie Triethylamin oder Pyridin bei Temperaturen zwischen -60 und
+30°.

Eine Base der Formel I kann mit einer Säure in das zugehörige Säureadditionssalz übergeführt werden, beispielsweise durch Umsetzung äquivalenter Mengen der Base und der Säure in einem inerten Lösungsmittel wie Ethanol und anschließendes Eindampfen. Für diese Umsetzung kommen insbesondere Säuren in Frage, die physiologisch unbedenkliche Salze liefern. So können anorganische Säuren verwendet werden, z.B. Schwefelsäure, Salpetersäure, Halogenwasserstoffsäuren wie Chlorwasserstoffsäure oder Bromwasserstoffsäure, Phosphorsäuren wie Orthophosphorsäure, Sulfaminsäure, ferner organische Säuren, insbesondere aliphatische, alicyclische, araliphatische, aromatische oder heterocyclische ein- oder mehrbasige Carbon-, Sulfon- oder Schwefelsäuren, z.B. Ameisensäure, Essigsäure, Propionsäure, Pivalinsäure, Diethylessigsäure, Malonsäure, Bernsteinsäure, Pimelinsäure, Fumarsäure, Maleinsäure, Milchsäure, Weinsäure, Äpfelsäure, Citronensäure, Gluconsäure, Ascorbinsäure, Nicotinsäure, Isonicotinsäure, Methan- oder Ethansulfonsäure, Ethandisulfonsäure, 2-Hydroxyethansulfonsäure, Benzolsulfonsäure, p-Toluolsulfonsäure, Naphthalin-mono- und -disulfonsäuren, Laurylschwefelsäure. Salze mit physiologisch nicht unbedenklichen Säuren, z.B. Pikrate,

können zur Isolierung und /oder Aufreinigung der Verbindungen der For-

Andererseits können Verbindungen der Formel I mit Basen (z.B. Natriumoder Kaliumhydroxid oder -carbonat) in die entsprechenden Metall-, insbesondere Alkalimetall- oder Erdalkalimetall-, oder in die entsprechenden Ammoniumsalze umgewandelt werden.

Auch physiologisch unbedenkliche organische Basen, wie z.B. Ethanolamin können verwendet werden.

5

25

30

Erfindungsgemäße Verbindungen der Formel I können aufgrund ihrer Molekülstruktur chiral sein und können dementsprechend in verschiedenen enantiomeren Formen auftreten. Sie können daher in racemischer oder in optisch aktiver Form vorliegen.

Da sich die pharmazeutische Wirksamkeit der Racemate bzw. der Stereoisomeren der erfindungsgemäßen Verbindungen unterscheiden kann,
kann es wünschenswert sein, die Enantiomere zu verwenden. In diesen
Fällen kann das Endprodukt oder aber bereits die Zwischenprodukte in
enantiomere Verbindungen, durch dem Fachmann bekannte chemische
oder physikalische Maßnahmen, aufgetrennt oder bereits als solche bei
der Synthese eingesetzt werden.

Im Falle racemischer Amine werden aus dem Gemisch durch Umsetzung mit einem optisch aktiven Trennmittel Diastereomere gebildet. Als Trennmittel eignen sich z.B. optisch aktiven Säuren, wie die R- und S-Formen von Weinsäure, Diacetylweinsäure, Dibenzoylweinsäure, Mandelsäure, Äpfelsäure, Milchsäure, geeignet N-geschützte Aminosäuren (z.B. N-Benzoylprolin oder N-Benzolsulfonylprolin) oder die verschiedenen optisch aktiven Camphersulfonsäuren. Vorteilhaft ist auch eine chromatographische Enantiomerentrennung mit Hilfe eines optisch aktiven Trennmittels (z.B. Dinitrobenzoylphenylglycin, Cellulosetriacetat oder andere Derivate von Kohlenhydraten oder auf Kieselgel fixierte chiral derivatisierte Methacrylatpolymere). Als Laufmittel eignen sich hierfür wäßrige oder alkoholische Lösungsmittelgemische wie z.B. Hexan/Isopropanol/ Acetonitril z.B. im Verhältnis 82:15:3.

Gegenstand der Erfindung ist ferner die Verwendung der Verbindungen der Formel I und/oder ihrer physiologisch unbedenklichen Salze zur Her-

WO 00/20416 - 19 - PCT/EP99/06655

stellung pharmazeutischer Zubereitungen, insbesondere auf nicht-chemischem Wege. Hierbei können sie zusammen mit mindestens einem festen, flüssigen und/oder halbflüssigen Träger- oder Hilfsstoff und gegebenenfalls in Kombination mit einem oder mehreren weiteren Wirkstoffen in eine geeignete Dosierungsform gebracht werden.

Gegenstand der Erfindung sind ferner pharmazeutische Zubereitungen, enthaltend mindestens eine Verbindung der Formel I und/oder eines ihrer physiologisch unbedenklichen Salze.

10

15

20

5

Diese Zubereitungen können als Arzneimittel in der Human- oder Veterinärmedizin verwendet werden. Als Trägerstoffe kommen organische oder anorganische Substanzen in Frage, die sich für die enterale (z.B. orale). parenterale oder topische Applikation eignen und mit den neuen Verbindungen nicht reagieren, beispielsweise Wasser, pflanzliche Öle, Benzylalkohole, Alkylenglykole, Polyethylenglykole, Glycerintriacetat, Gelatine, Kohlehydrate wie Lactose oder Stärke, Magnesiumstearat, Talk, Vaseline. Zur oralen Anwendung dienen insbesondere Tabletten, Pillen, Dragees, Kapseln, Pulver, Granulate, Sirupe, Säfte oder Tropfen, zur rektalen Anwendung Suppositorien, zur parenteralen Anwendung Lösungen, vorzugsweise ölige oder wässrige Lösungen, ferner Suspensionen, Emulsionen oder Implantate, für die topische Anwendung Salben, Cremes oder Puder. Die neuen Verbindungen können auch lyophilisiert und die erhaltenen Lyophilisate z.B. zur Herstellung von Injektionspräparaten verwendet werden. Die angegebenen Zubereitungen können sterilisiert sein und/oder Hilfsstoffe wie Gleit-, Konservierungs-, Stabilisierungs- und/oder Netzmittel, Emulgatoren, Salze zur Beeinflussung des osmotischen Druckes, Puffersubstanzen, Farb-, Geschmacks- und /oder mehrere weitere Wirkstoffeenthalten, z.B. ein oder mehrere Vitamine.

30

35

25

Die Verbindungen der Formel I und ihre physiologisch unbedenklichen Salze können bei der Bekämpfung und Verhütung von thromboembolischen Erkrankungen wie Thrombose, myocardialem Infarkt, Arteriosklerose, Entzündungen, Apoplexie, Angina pectoris, Restenose nach Angioplastie und Claudicatio intermittens verwendet werden.

5

10

15

20

30

35

Dabei werden die erfindungsgemäßen Substanzen in der Regel vorzugsweise in Dosierungen zwischen etwa 1 und 500 mg, insbesondere zwischen 5 und 100 mg pro Dosierungseinheit verabreicht. Die tägliche Dosierung liegt vorzugsweise zwischen etwa 0,02 und 10 mg/kg Körpergewicht. Die spezielle Dosis für jeden Patienten hängt jedoch von den verschiedensten Faktoren ab, beispielsweise von der Wirksamkeit der eingesetzten speziellen Verbindung, vom Alter, Körpergewicht, allgemeinen Gesundheitszustand, Geschlecht, von der Kost, vom Verabreichungszeitpunkt und -weg, von der Ausscheidungsgeschwindigkeit, Arzneistoffkombination und Schwere der jeweiligen Erkrankung, welcher die Therapie gilt. Die orale Applikation ist bevorzugt.

Vor- und nachstehend sind alle Temperaturen in °C angegeben. In den nachfolgenden Beispielen bedeutet "übliche Aufarbeitung": Man gibt, falls erforderlich, Wasser hinzu, stellt, falls erforderlich, je nach Konstitution des Endprodukts auf pH-Werte zwischen 2 und 10 ein, extrahiert mit Ethylacetat oder Dichlormethan, trennt ab, trocknet die organische Phase über Natriumsulfat, dampft ein und reinigt durch Chromatographie an Kieselgel und /oder durch Kristallisation. Rf-Werte an Kieselgel; Laufmittel: Ethylacetat/Methanol 9:1.

Massenspektrometrie (MS): El (Elektronenstoß-Ionisation) M⁺
FAB (Fast Atom Bombardment) (M+H)⁺

Beispiel 1

Zu 50,0 g 3,4-Diamino-2-chlorpyridin werden 140 mL Isobuttersäure und 250 mL rauchende Salzsäure gegeben. Das Reaktionsgemisch wird 7 Tage unter Rückfluß erhitzt. Man gießt in Eiswasser, trennt den ausgefallenen Niederschlag ab und erhält 2-Isopropyl-3,5-dihydro-imidazo[4,5-c]-pyridin-4-on ("AB"), F. 310-311° (Zersetzung), El 177

In der Mutterlauge befindet sich ein Gemisch aus "AB" und 4-Chloro-2-isopropyl-3*H*-imidazo[4,5-*c*]-pyridin.

Eine Lösung von 0,877 g "AB" und 0,691 g Kaliumcarbonat in 30 mL DMF wird 30 Minuten bei Raumtemperatur gerührt. Man fügt 1,5 g 3-(7-Bromomethyl-naphthalin-2-yl)-5-methyl-[1,2,4]oxadiazol (F. 149-150°) hinzu und rührt 16 Stunden nach und arbeitet wie üblich auf. Nach Chromatographie über Kieselgel erhält man neben den beiden regioisomeren Dialkylierungsprodukten die Verbindung 2-Isopropyl-3-[7-(5-methyl-[1,2,4]oxadiazol-3-yl)-naphth-2-yl-methyl]-5*H*-imidazo[4,5-*c*]pyridin-4-on ("BB"), F. 214-215°, EI 399

10

5

15

Ein alternatives Verfahren führt wie folgt zu "BB" (analog Mederski et al., J. Med. Chem. **1994**, 1632 ff):

20

Umsetzung von 3,4-Diamino-2-chlorpyridin mit Isobutyranhydrid zu N-(4-Amino-2-chloro-pyridin-3-yl)-isobutyramid. Die anschließende Umsetzung mit 3-(7-Bromomethyl-naphthalin-2-yl)-5-methyl-[1,2,4]oxadiazol führt zu einem Gemisch aus 4-Chloro-2-isopropyl-3-[7-(5-methyl-[1,2,4]oxadiazol-3-yl)-naphth-2-yl-methyl]-3*H*-imidazo[4,5-*c*]pyridin und N-(4-Amino-2-chloro-pyridin-3-yl)-N-[7-(5-methyl-[1,2,4]oxadiazol-3-yl)-naphth-2-yl-methyl]-isobutyramid. Beide Verbindungen werden zu "BB" umgesetzt.

25

Zu einer Lösung von 0,2 g "BB" in 10 mL DMF gibt man 62 mg Kaliumtertiärbutylat und rührt 30 Minuten. Anschließend fügt man 0,140 g 3-(3-Bromomethylphenyl)-5-methyl-[1,2,4]oxadiazol dazu und rührt weitere 2 Stunden nach. Nach üblicher Aufarbeitung erhält man die Verbindung

30

2-lsopropyl-3-[7-(5-methyl-[1,2,4]oxadiazol-3-yl)-naphth-2-yl-methyl]-5-[3-(5-methyl-[1,2,4]oxadiazol-3-yl)-benzyl]-3,5-dihydro-imidazo[4,5-c]-pyridin-4-on ("BC1"), F. 108-109°, El 571

Analog erhält man durch Umsetzung von "BB" mit

10 3-(7-Bromomethyl-naphthalin-2-yl)-5-methyl-[1,2,4]oxadiazol,

3-(4-Bromomethylphenyl)-5-methyl-[1,2,4]oxadiazol,

3-(2-Bromomethylphenyl)-5-methyl-[1,2,4]oxadiazol, Benzylbromid,

3-Dimethylaminocarbonyl-benzylbromid,

15 3'-(N-tert.-Butyl-sulfonamido)-biphenyl-3-yl-methylbromid,

die nachstehenden Verbindungen

25

30

35

2-Isopropyl-3-[7-(5-methyl-[1,2,4]oxadiazol-3-yl)-naphth-2-yl-methyl]-5-[7-(5-methyl-[1,2,4]oxadiazol-3-yl)-naphth-2-ylmethyl]-3,5-dihydro-imidazo-[4,5-c]pyridin-4-on ("BC2"), F. 201-202°;

2-Isopropyl-3-[7-(5-methyl-[1,2,4]oxadiazol-3-yl)-naphth-2-yl-methyl]-5-[4-(5-methyl-[1,2,4]oxadiazol-3-yl)-benzyl]-3,5-dihydro-imidazo[4,5-c]pyridin-4-on ("BC3"), F. 172-173°:

2-Isopropyl-3-[7-(5-methyl-[1,2,4]oxadiazol-3-yl)-naphth-2-yl-methyl]-5-[2-(5-methyl-[1,2,4]oxadiazol-3-yl)-benzyl]-3,5-dihydro-imidazo[4,5-c]pyridin-4-on ("BC4"), F. 149-150°;

2-Isopropyl-3-[7-(5-methyl-[1,2,4]oxadiazol-3-yl)-naphth-2-yl-methyl]-5-benzyl-5H-imidazo[4,5-c]pyridin-4-on ("BC5"), F. 112-113°;

2-Isopropyl-3-[7-(5-methyl-[1,2,4]oxadiazol-3-yl)-naphth-2-yl-methyl]-5-(3-dimethylaminocarbonyl-benzyl)-5*H*-imidazo[4,5-*c*]pyridin-4-on ("BC6"),

2-Isopropyl-3-[7-(5-methyl-[1,2,4]oxadiazol-3-yl)-naphth-2-yl-methyl]-5-[3'-(N-tert.-butyl-sulfonamido)-biphenyl-3-ylmethyl]-5*H*-imidazo[4,5-*c*]pyridin-4-on ("BC7"), FAB 639.

5 Beispiel 2

15

20

25

35

Alternatives Verfahren zur Herstellung von "BC1"

Durch Umsetzung von 3,4-Diamino-2-chlorpyridin mit Isobuttersäure und anschließend mit Di-(tert.-butyloxy)-anhydrid (analog WO 97/21437, S. 44-45) erhält man ein Gemisch von 2-Isopropyl-3-tert.-butyloxycarbonyl-5*H*-imidazo[4,5-*c*]pyridin-4-on und 2-Isopropyl-1-tert.-butyloxycarbonyl-5*H*-imidazo[4,5-*c*]pyridin-4-on.

Das Gemisch der beiden Verbindungen wird analog Beispiel 1 mit 3-(3-Bromomethylphenyl)-5-methyl-[1,2,4]oxadiazol umgesetzt und man erhält ein Gemisch der beiden Verbindungen

2-Isopropyl-3-tert.-butyloxycarbonyl-5-[3-(5-methyl-[1,2,4]oxadiazol-3-yl)-benzyl]-3,5-dihydro-imidazo[4,5-c]pyridin-4-on und

2-Isopropyl-1-tert.-butyloxycarbonyl-5-[3-(5-methyl-[1,2,4]oxadiazol-3-yl)-benzyl]-1,5-dihydro-imidazo[4,5-c]pyridin-4-on.

Nach Abspaltung der BOC-Schutzgruppen mit TFA in Dioxan und üblicher Aufarbeitung wird mit 3-(7-Bromomethyl-naphthalin-2-yl)-5-methyl-[1,2,4]-oxadiazol analog Beispiel 1 umgesetzt. Nach üblicher Aufarbeitung erhält man ein Gemisch regioisomerer Produkte, aus dem "BC1" durch Chromatographie abgetrennt wird.

Beispiel 3

Eine Lösung von 0,2 g "BC1" in 20 mL Methanol wird mit 100 mg Raney-Nickel und einem Tropfen Essigsäure versetzt und 8 Stunden bei Raumtemperatur hydriert. Der Katalysator wird abfiltriert, das Lösungsmittel entfernt und man erhält die Verbindung

2-Isopropyl-3-(7-amidino-naphth-2-yl-methyl)-5-(3-amidino-benzyl)-3,5-dihydro-imidazo[4,5-c]pyridin-4-on, F. > 300° (Zersetzung), FAB 492.

10

25

30

Analog erhält man aus "BC2", "BC3", "BC4", "BC5", "BC6" und "BC7" die nachstehenden Verbindungen

2-Isopropyl-3-(7-amidino-naphth-2-yl-methyl)-5-(7-amidino-naphth-2-ylmethyl)-3,5-dihydro-imidazo[4,5-c]pyridin-4-on, F. > 300°, El 166;

2-Isopropyl-3-(7-amidino-naphth-2-yl-methyl)-5-(4-amidino-benzyl)-3,5-dihydro-imidazo[4,5-c]pyridin-4-on, F. 208-209° (Zersetzung), FAB 492;

2-Isopropyl-3-(7-amidino-naphth-2-yl-methyl)-5-(2-amidino-benzyl)-3,5-dihydro-imidazo[4,5-c]pyridin-4-on, F. > 300°, FAB 492;

2-lsopropyl-3-[7-amidino-naphth-2-yl-methyl]-5-benzyl-5*H*-imidazo[4,5-*c*]pyridin-4-on, F. 206-207 (Zersetzung), FAB 450;

2-Isopropyl-3-[7-amidino-naphth-2-yl-methyl]-5-(3-dimethylamino-carbonyl-benzyl)-5*H*-imidazo[4,5-*c*]pyridin-4-on,

2-Isopropyl-3-[7-amidino-naphth-2-yl-methyl]-5-[3'-(N-tert.-butyl-sulfonamido)-biphenyl-3-ylmethyl]-5*H*-imidazo[4,5-*c*]pyridin-4-on ("DF").

Analog erhält man 3-(7-amidino-naphth-2-yl-methyl)-5-(3-amidino-benzyl)-3,5-dihydro-imidazo[4,5-c]pyridin-4-on, F. > 300°, FAB 450.

Beispiel 4

Analog Beispiel 1 erhält man durch Umsetzung von "AB" mit 3-(3-Bromomethylphenyl)-5-methyl-[1,2,4]oxadiazol die Verbindung 2-lsopropyl-3-[3-(5-methyl-[1,2,4]oxadiazol-3-yl)-benzyl]-5*H*-imidazo[4,5-c]-pyridin-4-on ("CA").

Durch Umsetzung von "CA" mit

35 3-(3-Bromomethylphenyl)-5-methyl-[1,2,4]oxadiazol, 3-(7-Bromomethyl-naphthalin-2-yl)-5-methyl-[1,2,4]oxadiazol,

3-(4-Bromomethylphenyl)-5-methyl-[1,2,4]oxadia	azol,
3-(2-Bromomethylphenyl)-5-methyl-[1,2,4]oxadia	azol,

erhält man die dialkylierten Imidazoderivate, die durch Hydrierung analog

Beispiel 3 in die nachstehenden Verbindungen überführt werden

2-Isopropyl-3-(3-amidino-benzyl)-5-(3-amidino-benzyl)-3,5-dihydro-imidazo[4,5-c]pyridin-4-on,

2-Isopropyl-3-(3-amidino-benzyl)-5-(7-amidino-naphth-2-ylmethyl)-3,5-dihydro-imidazo[4,5-c]pyridin-4-on,

2-Isopropyl-3-(3-amidino-benzyl)-5-(4-amidino-benzyl)-3,5-dihydro-imidazo[4,5-c]pyridin-4-on,

15

2-Isopropyl-3-(3-amidino-benzyl)-5-(2-amidino-benzyl)-3,5-dihydro-imidazo[4,5-c]pyridin-4-on.

Beispiel 5

20

Durch Umsetzung von 3,4-Diamino-2-chlorpyridin analog Beispiel 1 mit den nachstehenden Carbonsäuren

Propionsäure,

25 Cyclopropylcarbonsäure,

anschließender Alkylierung der entstehenden Imidazoderivate analog den Beispielen 1 und 4 und Hydrierung analog Beispiel 3 erhält man die nachstehenden Verbindungen

30

- 2-Ethyl-3-(7-amidino-naphth-2-yl-methyl)-5-(3-amidino-benzyl)-3,5-dihydro-imidazo[4,5-c]pyridin-4-on, F. 145°, FAB 478;
- 2-Ethyl-3-(7-amidino-naphth-2-yl-methyl)-5-(7-amidino-naphth-2-yl-methyl)-3,5-dihydro-imidazo[4,5-c]pyridin-4-on,

2-Ethyl-3-(7-amidino-naphth-2-yl-methyl)-5-(4-amidino-benzyl)-3,5dihydro-imidazo[4,5-c]pyridin-4-on, 2-Ethyl-3-(7-amidino-naphth-2-yl-methyl)-5-(2-amidino-benzyl)-3,5dihydro-imidazo[4,5-c]pyridin-4-on. 5 2-Ethyl-3-(3-amidino-benzyl)-5-(3-amidino-benzyl)-3,5-dihydroimidazo[4,5-c]pyridin-4-on. 10 2-Ethyl-3-(3-amidino-benzyl)-5-(7-amidino-naphth-2-ylmethyl)-3,5dihydro-imidazo[4,5-c]pyridin-4-on. 2-Ethyl-3-(3-amidino-benzyl)-5-(4-amidino-benzyl)-3,5-dihydroimidazo[4,5-c]pyridin-4-on. 15 2-Ethyl-3-(3-amidino-benzyl)-5-(2-amidino-benzyl)-3,5-dihydroimidazo[4,5-c]pyridin-4-on, 2-Cyclopropyl-3-(7-amidino-naphth-2-yl-methyl)-5-(3-amidino-benzyl)-20 3,5-dihydro-imidazo[4,5-c]pyridin-4-on, 2-Cyclopropyl-3-(7-amidino-naphth-2-yl-methyl)-5-(7-amidino-naphth-2-ylmethyl)-3,5-dihydro-imidazo[4,5-c]pyridin-4-on, 25 2-Cyclopropyl-3-(7-amidino-naphth-2-yl-methyl)-5-(4-amidino-benzyl)-3,5-dihydro-imidazo[4,5-c]pyridin-4-on, 2-Cyclopropyl-3-(7-amidino-naphth-2-yl-methyl)-5-(2-amidino-benzyl)-3,5-dihydro-imidazo[4,5-c]pyridin-4-on. 30 2-Cyclopropyl-3-(3-amidino-benzyl)-5-(3-amidino-benzyl)-3,5-dihydroimidazo[4,5-c]pyridin-4-on, 2-Cyclopropyl-3-(3-amidino-benzyl)-5-(7-amidino-naphth-2-ylmethyl)-35 3,5-dihydro-imidazo[4,5-c]pyridin-4-on.

- 2-Cyclopropyl-3-(3-amidino-benzyl)-5-(4-amidino-benzyl)-3,5-dihydro-imidazo[4,5-c]pyridin-4-on,
- 2-Cyclopropyl-3-(3-amidino-benzyl)-5-(2-amidino-benzyl)-3,5-dihydro-imidazo[4,5-c]pyridin-4-on.

Analog erhält man die Verbindungen

- 2-Isobutyl-3-(7-amidino-naphth-2-yl-methyl)-5-(3-amidino-benzyl)-3,5dihydro-imidazo[4,5-c]pyridin-4-on, F. 69-70°, FAB 506;
 - 2-Methyl-3-(7-amidino-naphth-2-yl-methyl)-5-(3-amidino-benzyl)-3,5-dihydro-imidazo[4,5-c]pyridin-4-on, F. 171-172°, FAB 464;
- 2-Butyl-3-(7-amidino-naphth-2-yl-methyl)-5-(3-amidino-benzyl)-3,5-dihydro-imidazo[4,5-c]pyridin-4-on, F. 190-191°, FAB 506.

Beispiel 6

30

- Durch Umsetzung von 3,4-Diamino-2-chlor-5-methoxycarbonylpyridin (F. 181-184°) analog Beispiel 1 mit Isobuttersäure erhält man 2-Isopropyl-3,5-dihydro-7-carboxy-imidazo[4,5-c]pyridin-4-on. Die Carbonsäure wird nach üblichen Methoden zu 2-Isopropyl-3,5-dihydro-7-methoxycarbonyl-imidazo-[4,5-c]pyridin-4-on umgesetzt und anschließend analog den Beispielen 1 und 4 alkyliert und analog Beispiel 3 hydriert. Dabei werden nachstehende Carbonsäurederivate erhalten
 - 7-Carboxy-2-isopropyl-3-(7-amidino-naphth-2-yl-methyl)-5-(3-amidino-benzyl)-3,5-dihydro-imidazo[4,5-c]pyridin-4-on,
 - 7-Carboxy-2-isopropyl-3-(7-amidino-naphth-2-yl-methyl)-5-(7-amidino-naphth-2-ylmethyl)-3,5-dihydro-imidazo[4,5-c]pyridin-4-on,
- 7-Carboxy-2-isopropyl-3-(7-amidino-naphth-2-yl-methyl)-5-(4-amidino-benzyl)-3,5-dihydro-imidazo[4,5-c]pyridin-4-on,

7-Carboxy-2-isopropyl-3-(7-amidino-naphth-2-yl-methyl)-5-(2-amidino-benzyl)-3,5-dihydro-imidazo[4,5-c]pyridin-4-on.

7-Carboxy-2-isopropyl-3-(3-amidino-benzyl)-5-(3-amidino-benzyl)-5 3,5-dihydro- imidazo[4,5-c]pyridin-4-on,

7-Carboxy-2-isopropyl-3-(3-amidino-benzyl)-5-(7-amidino-naphth-2-ylmethyl)-3,5-dihydro-imidazo[4,5-c]pyridin-4-on,

7-Carboxy-2-isopropyl-3-(3-amidino-benzyl)-5-(4-amidino-benzyl)-3,5-dihydro-imidazo[4,5-c]pyridin-4-on,

7-Carboxy-2-isopropyl-3-(3-amidino-benzyl)-5-(2-amidino-benzyl)-3,5-dihydro-imidazo[4,5-c]pyridin-4-on.

Beispiel 7

15

20

25

30

35

Durch Umsetzung von 3,4-Diamino-2-chlor-5-brompyridin (F. 206-208°) analog Beispiel 1 mit Isobuttersäure erhält man 2-Isopropyl-3,5-dihydro-7-brom-imidazo[4,5-c]pyridin-4-on. Dieses wird anschließend analog den Beispielen 1 und 4 alkyliert und analog Beispiel 3 hydriert. Dabei werden nachstehende Verbindungen erhalten

7-Brom-2-isopropyl-3-(7-amidino-naphth-2-yl-methyl)-5-(3-amidino-benzyl)-3,5-dihydro-imidazo[4,5-c]pyridin-4-on,

7-Brom-2-isopropyl-3-(7-amidino-naphth-2-yl-methyl)-5-(7-amidino-naphth-2-ylmethyl)-3,5-dihydro-imidazo[4,5-c]pyridin-4-on,

7-Brom-2-isopropyl-3-(7-amidino-naphth-2-yl-methyl)-5-(4-amidino-benzyl)-3,5-dihydro-imidazo[4,5-c]pyridin-4-on,

7-Brom-2-isopropyl-3-(7-amidino-naphth-2-yl-methyl)-5-(2-amidino-benzyl)-3,5-dihydro-imidazo[4,5-c]pyridin-4-on.

- 7-Brom-2-isopropyl-3-(3-amidino-benzyl)-5-(3-amidino-benzyl)-3,5-dihydro- imidazo[4,5-c]pyridin-4-on,
- 7-Brom-2-isopropyl-3-(3-amidino-benzyl)-5-(7-amidino-naphth-2-ylmethyl)-3,5-dihydro-imidazo[4,5-c]pyridin-4-on,
 - 7-Brom-2-isopropyl-3-(3-amidino-benzyl)-5-(4-amidino-benzyl)-3,5-dihydro-imidazo[4,5-c]pyridin-4-on,
- 7-Brom-2-isopropyl-3-(3-amidino-benzyl)-5-(2-amidino-benzyl)-3,5-dihydro-imidazo[4,5-c]pyridin-4-on.

Beispiel 8

- Durch Umsetzung von 2-lsopropyl-3,5-dihydro-7-brom-imidazo[4,5-c]-pyridin-4-on nach üblichen Methoden mit CuCN in DMF (Ellefson et al., J. Med. Chem. **1976**, 19) erhält man 2-lsopropyl-3,5-dihydro-7-cyan-imidazo[4,5-c]pyridin-4-on.
- Dieses wird anschließend verseift und analog den Beispielen 1 und 4 alkyliert und analog Beispiel 3 hydriert. Dabei werden die unter Beispiel 6 aufgeführten Carbonsäurederivate erhalten.

Beispiel 9

- Analog Beispiel 1 erhält man durch Umsetzung von "AB" mit 3-(3-Bromomethyl-biphenyl-3'-yl)-5-methyl-[1,2,4]oxadiazol, üblicher Aufarbeitung und Chromatographie die Verbindung 2-lsopropyl-3-[3'-(5-methyl-[1,2,4]oxadiazol-3-yl)-biphenyl-3-yl-methyl]-5*H*-imidazo[4,5-*c*]pyridin-4-on ("CD").
- 30 Durch Umsetzung von "CD" mit
 - 3-(3-Bromomethylphenyl)-5-methyl-[1,2,4]oxadiazol, 3-(3-Bromomethyl-biphenyl-3'-yl)-5-methyl-[1,2,4]oxadiazol,
- und anschließender Hydrierung erhält man die nachstehenden Verbindungen

2-Isopropyl-3-[3'-amidino-biphenyl-3-yl-methyl]-5-(3-amidinobenzyl)-5*H*-imidazo[4,5-*c*]pyridin-4-on und

2-Isopropyl-3-[3'-amidino-biphenyl-3-yl-methyl]-5-[3'-amidino-biphenyl-3-yl-methyl]-5*H*-imidazo[4,5-*c*]pyridin-4-on.

Analog erhält man die Verbindung

2-lsopropyl-3-[4'-amidino-biphenyl-3-yl-methyl]-5-benzyl-5H-imidazo[4,5-c]- pyridin-4-on, F. > 300°; El 475.

Beispiel 10

Aus "DF" erhält man nach üblichen Methoden durch Abspaltung der tert.
Butylgruppe in TFA die Verbindung

2-lsopropyl-3-[7-amidino-naphth-2-yl-methyl]-3-(3'-sulfonamido-

biphenyl-3-ylmethyl)-5*H*-imidazo[4,5-*c*]pyridin-4-on.

Analog erhält man die Verbindungen

2-lsopropyl-5-(3-amidino-benzyl)-3-(3'-sulfonamido-biphenyl-3-ylmethyl)-5*H*-imidazo[4,5-*c*]pyridin-4-on und

2-lsopropyl-5-(4-amidino-benzyl)-3-(3'-sulfonamido-biphenyl-3-ylmethyl)-5H-imidazo[4,5-c]pyridin-4-on.

25 Beispiel 11

Durch Umsetzung von 2-Isopropyl-3-[3-(5-methyl-[1,2,4]oxadiazol-3-yl)-benzyl]-3,5-dihydro-imidazo[4,5-c]pyridin-4-on mit 3-Cyan-phenylboron-säure unter Kupferacetatkatalyse in Dichlormethan erhält man 2-Isopropyl-3-[3-(5-methyl-[1,2,4]oxadiazol-3-yl)-benzyl]-5-(3-cyanphenyl)-3,5-dihydro-imidazo[4,5-c]pyridin-4-on. Durch anschließende Umsetzung in Ethanol NaHCO₃ und danach mit Hydroxylammoniumchlorid erhält man 2-Isopropyl-3-[3-(5-methyl-[1,2,4]oxadiazol-3-yl)-benzyl]-5-(3-N-hydroxy-amidinophenyl)-3,5-dihydro-imidazo[4,5-c]pyridin-4-on.

Nach Hydrierung analog Beispiel 3 erhält man 2-Isopropyl-3-[3-amidinobenzyl]-5-(3-amidinophenyl)-3,5-dihydro-imidazo[4,5-c]pyridin-4-on, FAB 428.

- 5 Analog erhält man nachstehende Verbindungen
 - 2-Isopropyl-3-[7-(5-methyl-[1,2,4]oxadiazol-3-yl)-naphth-2-ylmethyl]-5-(3-cyanphenyl)-3,5-dihydro-imidazo[4,5-c]pyridin-4-on,
- 2-tert.-Butyl-3-[7-(5-methyl-[1,2,4]oxadiazol-3-yi)-naphth-2-yimethyl]-5-(3-cyanphenyl)-3,5-dihydro-imidazo[4,5-c]pyridin-4-on,
 - 2-Butyl-3-[7-(5-methyl-[1,2,4]oxadiazol-3-yl)-naphth-2-ylmethyl]-5-(3-cyanphenyl)-3,5-dihydro-imidazo[4,5-c]pyridin-4-on,
- 2-Isobutyl-3-[7-(5-methyl-[1,2,4]oxadiazol-3-yl)-naphth-2-ylmethyl]-5-(3-cyanphenyl)-3,5-dihydro-imidazo[4,5-c]pyridin-4-on,
- 2-lsopropyl-3-[7-(5-methyl-[1,2,4]oxadiazol-3-yl)-naphth-2-ylmethyl]-5-(4-cyanphenyl)-3,5-dihydro-imidazo[4,5-c]pyridin-4-on,
 - 2-tert.-Butyl-3-[7-(5-methyl-[1,2,4]oxadiazol-3-yl)-naphth-2-ylmethyl]-5-(4-cyanphenyl)-3,5-dihydro-imidazo[4,5-c]pyridin-4-on,
- 25 2-Butyl-3-[7-(5-methyl-[1,2,4]oxadiazol-3-yl)-naphth-2-ylmethyl]-5-(4-cyanphenyl)-3,5-dihydro-imidazo[4,5-c]pyridin-4-on,
 - 2-lsobutyl-3-[7-(5-methyl-[1,2,4]oxadiazol-3-yl)-naphth-2-ylmethyl]-5-(4-cyanphenyl)-3,5-dihydro-imidazo[4,5-c]pyridin-4-on.
 - Durch Umsetzung mit Hydroxylammoniumchlorid und nachfolgender Hydrierung erhält man daraus die Diamidinoverbindungen.

30

15

Die nachfolgenden Beispiele betreffen pharmazeutische Zubereitungen:

Beispiel A: Injektionsgläser

Eine Lösung von 100 g eines Wirkstoffes der Formel I und 5 g Dinatriumhydrogenphosphat wird in 3 I zweifach destilliertem Wasser mit 2 n Salzsäure auf pH 6,5 eingestellt, steril filtriert, in Injektionsgläser abgefüllt, unter sterilen Bedingungen lyophilisiert und steril verschlossen. Jedes Injektionsglas enthält 5 mg Wirkstoff.

10

15

35

Beispiel B: Suppositorien

Man schmilzt ein Gemisch von 20 g eines Wirkstoffes der Formel I mit 100 g Sojalecithin und 1400 g Kakaobutter, gießt in Formen und läßt erkalten. Jedes Suppositorium enthält 20 mg Wirkstoff.

Beispiel C: Lösung

Man bereitet eine Lösung aus 1 g eines Wirkstoffes der Formel I, 9,38 g

NaH₂PO₄ · 2 H₂O, 28,48 g Na₂HPO₄ · 12 H₂O und 0,1 g Benzalkoniumchlorid in 940 ml zweifach destilliertem Wasser. Man stellt auf pH 6,8 ein,
füllt auf 1 l auf und sterilisiert durch Bestrahlung. Diese Lösung kann in
Form von Augentropfen verwendet werden.

25 Beispiel D: Salbe

Man mischt 500 mg eines Wirkstoffes der Formel I mit 99,5 g Vaseline unter aseptischen Bedingungen.

30 Beispiel E: Tabletten

Ein Gemisch von 1 kg Wirkstoff der Formel I, 4 kg Lactose, 1,2 kg Kartoffelstärke, 0,2 kg Talk und 0,1 kg Magnesiumstearat wird in üblicher Weise zu Tabletten verpreßt, derart, daß jede Tablette 10 mg Wirkstoff enthält.

Beispiel F: Dragees

Analog Beispiel E werden Tabletten gepreßt, die anschließend in üblicher Weise mit einem Überzug aus Saccharose, Kartoffelstärke, Talk, Tragant und Farbstoff überzogen werden.

Beispiel G: Kapseln

2 kg Wirkstoff der Formel I werden in üblicher Weise in Hartgelatine kapseln gefüllt, so daß jede Kapsel 20 mg des Wirkstoffs enthält.

Beispiel H: Ampullen

Eine Lösung von 1 kg Wirkstoff der Formel I in 60 I zweifach destilliertem
Wasser wird steril filtriert, in Ampullen abgefüllt, unter sterilen Bedingungen lyophilisiert und steril verschlossen. Jede Ampulle enthält 10 mg Wirkstoff.

20

5

25

30

35

Patentansprüche

1. Verbindungen der Formel I

5		R ³		
		R^2 - $(CH_2)_p$ N $(CH_2)_n$ R^1		
10	worin	O .		
10	R	H, unverzweigtes oder verzweigtes Alkyl mit 1-6 C-		
		Atomen oder Cycloalkyl mit 3-6 C-Atomen,		
	R^1	Ar,		
	R^2	Ar',		
15	R^3	H, R, R⁴, Hal, CN, COOH, COOA oder CONH₂,		
	Ar, Ar'	jeweils unabhängig voneinander unsubstituiertes oder		
		ein-, zwei- oder dreifach durch R, OH, Hal, CN, NO ₂ ,		
		CF ₃ , NH ₂ , NHR, NR ₂ , Pyrrolidin-1-yl, Piperidin-1-yl,		
20		Benzyloxy, SO ₂ NH ₂ , SO ₂ NHR, SO ₂ NR ₂ , -CONHR,		
		$-CONR_2$, $-(CH_2)_n-NH_2$, $-(CH_2)_n-NHR$, $-(CH_2)_n-NR_2$,		
		-O-(CH ₂) _n -NH ₂ , -O-(CH ₂) _n -NHR, -O-(CH ₂) _n -NR ₂ , \mathbb{R}^4 oder		
		zusammen durch -O-(CH ₂) _m -O- substituiertes Phenyl,		
25		Naphthyl oder Biphenyl,		
	. R⁴	unsubstituiertes oder einfach durch -COR, -COOR, -OH		
		oder durch eine konventionelle Aminoschutzgruppe		
		substituiertes -C(=NH)-NH ₂ oder		
20		-NH-C(=NH)-NH ₂ , -C(=O)-N=C(NH ₂) ₂ ,		
30		$\{ \begin{array}{c} N \\ O \end{array} \text{ oder } N = \{ \begin{array}{c} N \\ O \end{array} \}$		
.=	Α	Alkyl mit 1-4 C-Atomen,		
35	Hal	F, Cl, Br oder I,		

		m	1 oder 2,
		n	0, 1, 2 oder 3,
		р	0 oder 1 bedeutet,
5		sowie (deren Salze.
	2.	Verbin	dungen gemäß Anspruch 1
10			-(3-Amidino-benzyl)-3-(7-amidino-naphth-2-ylmethyl)-2-sopropyl-3,5-dihydro-imidazo[4,5-c]-pyridin-4-on;
			,5-Bis-(7-amidino-naphth-2-ylmethyl)-2-isopropyl-3,5-dihydro- midazo[4,5- <i>c</i>]-pyridin-4-on;
15		sowie	deren Salze.
	3.		ren zur Herstellung von Verbindungen der Formel I nach An- n 1 sowie ihrer Salze, dadurch gekennzeichnet, daß man
20		е	ie aus einem ihrer funktionellen Derivate durch Behandeln mit inem solvolysierenden oder hydrogenolysierenden Mittel in reiheit setzt, indem man
25		i)	eine Amidinogruppe aus ihrem Oxadiazolderivat oder Oxazolidinonderivat durch Hydrogenolyse oder Solvolyse freisetzt,
30		ii)	eine konventionelle Aminoschutzgruppe durch Behandeln mit einem solvolysierenden oder hydrogenolysierenden Mittel durch Wasserstoff ersetzt oder eine durch eine konventionelle Schutzgruppe geschützte Aminogruppe in Freiheit setzt,
		O	der

			•
		b)	in einer Verbindung der Formel I einen oder mehrere Rest(e) R, R ¹ , R ² und/oder R ³ in einen oder mehrere Rest(e) R, R ¹ , R ² und/oder R ³ umwandelt,
5			indem man beispielsweise
			i) eine Estergruppe zu einer Carboxygruppe hydrolysiert,
10			ii) eine Nitrogruppe reduziert,
10			iii) eine Aminogruppe acyliert,
			iv) eine Cyangruppe in eine Amidinogruppe
15			und/oder
		c)	eine Base oder Säure der Formel I in eines ihrer Salze umwandelt.
20 25	4.	geke spru zusa	fahren zur Herstellung pharmazeutischer Zubereitungen, dadurch ennzeichnet, daß man eine Verbindung der Formel I nach Anuch 1 und/oder eines ihrer physiologischen unbedenklichen Salze ammen mit mindestens einem festen, flüssigen oder halbsigen Träger- oder Hilfsstoff in eine geeignete Dosierungsform gt.
	5.	Pha an r	rmazeutische Zubereitung, gekennzeichnet durch einen Gehalt mindestens einer Verbindung der Formel I nach Anspruch 1 /oder einem ihrer physiologisch unbedenklichen Salze.
30			reaction and projecting and decimal decize.
	6.		bindungen der Formel I nach Anspruch 1 und ihre physiologisch edenklichen Salze oder Solvate als Arzneimittelwirkstoffe.
35	7.		bindungen der Formel I nach Anspruch 1 und ihre physiologisch edenklichen Salze zur Bekämpfung von Thrombosen, myocar-

dialem Infarkt, Arteriosklerose, Entzündungen, Apoplexie, Angina pectoris, Restenose nach Angioplastie und Claudicatio intermittens.

- 8. Arzneimittel der Formel I nach Anspruch 1 und ihre physiologisch unbedenklichen Salze als Inhibitoren des Koagulationsfaktors Xa.
 - Verwendung von Verbindungen der Formel I nach Anspruch 1 und/oder ihre physiologisch unbedenklichen Salze zur Herstellung eines Arzneimittels.
- Verwendung von Verbindungen der Formel I nach Anspruch 1 und/oder ihrer physiologisch unbedenklichen Salze zur Herstellung eines Arzneimittels zur Bekämpfung von Thrombosen, myocardialem Infarkt, Arteriosklerose, Entzündungen, Apoplexie, Angina pectoris, Restenose nach Angioplastie und Claudicatio intermittens.

10

Inter anal Application No PCT/EP 99/06655

A 01 100		PCI/EP 9	9/00055					
IPC 7	FICATION OF SUBJECT MATTER C07D471/04 A61K31/435 //(C07D	0471/04,235:00,221:00)						
	to International Patent Classification (IPC) or to both national classif	cation and IPC						
	SEARCHED							
IPC 7	ocumentation searched (classification system followed by classifica CO7D A61K							
	tion searched other than minimum documentation to the extent that							
	ata base consulted during the International search (name of data b	ase and, where practical, search terms us	ed)					
	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT							
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the re	elevant passages	Relevant to claim No.					
X	EP 0 564 960 A (MERCK PATENT GMB 13 October 1993 (1993-10-13) page 2, line 41,42; claim 1	H)	1,3-10					
X	EP 0 628 556 A (MERCK PATENT GMB 14 December 1994 (1994-12-14) page 4, line 35-39; claim 1	1,3-10						
X	EP 0 702 013 A (MERCK PATENT GMB 20 March 1996 (1996-03-20) page 3, line 41-45; claim 1	H)	1,3-10					
X	EP 0 574 846 A (MERCK PATENT GMB 22 December 1993 (1993-12-22) page 4, line 14-16; claim 1	1,3-10						
		-/						
X Furth	er documents are listed in the continuation of box C.	X Patent family members are listed	d in annex.					
 Special cat 	egories of cited documents :	T' later document or fillshoot office the La	amedianal Charles					
CONSIGE	"A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance "E" earlier document but published on or after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but citied to understand the principle or theory underlying the invention "X" document of particular relevance; the claimed invention							
"L" documen which is citation	L' document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to cetablish the publication date of another citation or other special reason (as specified) Y' document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the considered to involve an inventive step when the							
omerm "P" documer	O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed Carmot be considered to involve an inventive step when the documents is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art. Carmot be considered to involve an inventive step when the documents, such combination being obvious to a person skilled in the art.							
Date of the a	ctual completion of the international search	Date of mailing of the international se						
28	January 2000	23/02/2000						
Name and ma	me and mailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL – 2280 HV Rijerdjik Tel. (+31-70) 340-2040 Tv. 31 851 epo ni							
	Fax: (+31-70) 340-3016	Steendijk, M						

Intex anal Application No PCT/EP 99/06655

Tion) DOCUMENTO CONSTRUCTO TO THE TOTAL TO T	PCT/EP 99/06655								
Category Category Category Category With Indicates the									
Chaudi of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.								
EP 0 602 521 A (MERCK PATENT GMBH) 22 June 1994 (1994-06-22) page 3, line 50,51; claim 1	1,3-10								
EP 0 595 151 A (MERCK PATENT GMBH) 4 May 1994 (1994-05-04) page 4, line 15,16; claim 1	1,3-10								
EP 0 546 449 A (MERCK PATENT GMBH) 16 June 1993 (1993-06-16) page 3, column 50-51; claim 1	1,3-10								
MEDERSKI, WWKR ET AL: "Novel 4,5-dihydro-4-oxo-3H-imidazo'4,5-c!pyridin es. Potent angiotensin II receptor antagonists with high affinity for both the AT1 and AT2 subtypes" EUR. J. MED. CHEM. (1997), 32(6), 479-491, XP004088459 the whole document	1,3-10								
MEDERSKI, WERNER W. K. R. ET AL: "Non-Peptide Angiotensin II Receptor Antagonists: Synthesis and Biological Activity of a Series of Novel 4,5-Dihydro-4-oxo-3H-imidazo'4,5-c!pyridin e Derivatives" J. MED. CHEM. (1994), 37(11), 1632-45, XP002129108 cited in the application the whole document	1,3-10								
US 5 798 364 A (SOMBROEK JOHANNES ET AL) 25 August 1998 (1998-08-25) see column 1 formula I, column 2, lines 25-41	1,3-10								
EP 0 505 893 A (MERCK PATENT GMBH) 30 September 1992 (1992-09-30) page 4, line 9-11	1,3-10								
WO 98 01428 A (DU PONT MERCK PHARMA) 15 January 1998 (1998-01-15) claim 1	1-10								
	EP 0 602 521 A (MERCK PATENT GMBH) 22 June 1994 (1994-06-22) page 3, line 50,51; claim 1 EP 0 595 151 A (MERCK PATENT GMBH) 4 May 1994 (1994-05-04) page 4, line 15,16; claim 1 EP 0 546 449 A (MERCK PATENT GMBH) 16 June 1993 (1993-06-16) page 3, column 50-51; claim 1 MEDERSKI, WWKR ET AL: "Novel 4,5-dihydro-4-oxo-3H-imidazo'4,5-c!pyridin es. Potent angiotensin II receptor antagonists with high affinity for both the AT1 and AT2 subtypes" EUR. J. MED. CHEM. (1997), 32(6), 479-491 , XP004088459 the whole document MEDERSKI, WERNER W. K. R. ET AL: "Non-Peptide Angiotensin II Receptor Antagonists: Synthesis and Biological Activity of a Series of Novel 4,5-Dihydro-4-oxo-3H-imidazo'4,5-c!pyridin e Derivatives" J. MED. CHEM. (1994), 37(11), 1632-45, XP002129108 cited in the application the whole document US 5 798 364 A (SOMBROEK JOHANNES ET AL) 25 August 1998 (1998-08-25) see column 1 formula I, column 2, lines 25-41 EP 0 505 893 A (MERCK PATENT GMBH) 30 September 1992 (1992-09-30) page 4, line 9-11 WO 98 01428 A (DU PONT MERCK PHARMA) 15 January 1998 (1998-01-15)								

Information on patent family members

Intex anal Application No
PCT/EP 99/06655

Patent document		Publication		Patent family	Publication
cited in search repor	t	date	•	member(s)	date
EP 0564960	A	13-10-1993	DE	4211474 A	07-10-1993
			ĂŪ	3673193 A	14-10-1993
			CA	2093290 A	07-10-1993
			CN	1082045 A	16-02-1994
			CZ	9300581 A	
			HÜ		19-01-1994
,			JP	64342 A	28-12-1993
				6025239 A	01-02-1994
			NO	931302 A	07-10-1993
			PL	298392 A	18-10-1993
			SK	27193 A	12-01-1994
** *** *** *** *** *** ***		· 	ZA	9302459 A	20-10-1993
EP 0628556	A	14-12-1994	DE	4318813 A	08-12-1994
			AU	689468 B	02-04-1998
			AŬ	6348794 A	08-12-1994
			CA	2125077 A	08-12-1994
			CN	1100721 A	29-03-1995
			CZ	9401376 A	15-12-1994
			HÜ	71483 A	28-11-1995
		,	JP	7002854 A	06-01-1995
			NO	942095 A	
			PL		08-12-1994
			SK	303715 A	09-01-1995
				67794 A	08-02-1995
			US	5438063 A	01-08-1995
			ZA	9403996 A	06-02-1995
EP 0702013	A	20-03-1996	DE	4432860 A	21-03-1996
			AU	702722 B	04-03-1999
			AU	3171595 A	28-03-1996
			CA	2158225 A	16-03-1996
			CN	1129702 A	28-08-1996
			CZ	9502362 A	17-04-1996
			HU	74939 A	28-03-1997
			JP	8081466 A	26-03-1996
			NO	953624 A	18-03-1996
			PĽ	310460 A	18-03-1996
			SK	112395 A	04-06-1997
			ÜS	5684015 A	04-11-1997
			ZA	9507754 A	09-04-1996
EP 0574846	A	22-12-1993	DE	4305602 A	23-12-1993
_,,,	••	LL 1. 1773	AU	4303602 A 4123893 A	
					23-12-1993
			CA	2098473 A	18-12-1993
			CN	1082545 A,B	23-02-1994
			CZ	9301145 A	19-01-1993
			HU	64761 A	28-02-1994
			JP	6056832 A	01-03-1994
			MX	9303597 A	31-01-1994
			NO	932218 A	20-12-1993
			PL	299368 A	21-02-1994
			SK	57893 A	12-01-1994
			US	5476857 A	19-12-1995
			ZA	9304289 A	17-01-1994
		22-06-1994	DE	4242459 A	23-06-1994
EP 0602521	Α	ZZ-00-1444			LJ UU-1334
EP 0602521	A	22-00-1994			
EP 0602521	A	22-00-1994	AU	665877 B	18-01-1996
EP 0602521	A	22-00-1994			

information on patent family members

Inte. onal Application No PCT/EP 99/06655

Patent document cited in search repo		Publication date		atent family nember(s)	Publication date
EP 0602521	A	<u></u>	CN	1094044 A	26-10-1994
	••		CZ	9302758 A	13-07-1994
			HŪ	66037 A	28-09-1994 28-09-1994
			JP	6228137 A	
			MX		16-08-1994
				9307940 A	31-08-1994
			NO	934622 A	17-06-1994
			PL	301483 A	27-06-1994
			SK	143593 A	07-12-1994
			US	5389642 A	14-02-1995
			ZA	9309433 A	09-08-1994
EP 0595151	A	04-05-1994	DE	4236026 A	28-04-1994
			AU	5022193 A	05-05-1994
			CA	2109025 A	25-04-1994
			CN	1089608 A	20-07-1994
			CZ	9302207 A	18-05-1994
			HŪ	67278 A	28-03-1995
			JP	6211851 A	02-08-1994
			ΜX	9306563 A	30-06-1994
			NO	933804 A	25-04-1994
			SK	116293 A	09-11-1994
			US	5405964 A	11-04-1995
			ZA	9307875 A	24-05-1994
					24-05-1994
EP 0546449	Α	16-06-1993	ÐE	4140519 A	17-06-1993
			AU	2 99 3792 A	10-06-1993
			CA	2084736 A	10-06-1993
			JP	5262768 A	12-10-1993
			MX	9207070 A	01-06-1993
			NO	924745 A	10-06-1993
			PL	296865 A	14-06-1993
			ZA	9209513 A	15-06-1993
US 5798364	Α	25-08-1998	NONE		
EP 0505893	A	30-09-1992	DE	4110019 A	01-10-1992
			ĀŪ	655458 B	22-12-1994
			AU	1314192 A	01-10-1992
			ĊĀ	2063926 A	28-09-1992
			čŻ	280591 B	14-02-1996
			JP	5125077 A	21-05-1993
			MX	9201317 A	01-10-1993
				J201317 A	01-10-1992
WO 9801428	A	15-01-1998	AU	3645697 A	02-02-1998
			CA	2259573 A	15-01-1998
			EP	0960102 A	

Inter onales Aktenzeichen PCT/EP 99/06655

		101/21	99/00000					
IPK 7	RFIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES C07D471/04 A61K31/435 //(C07[0471/04,235:00,221:00)					
	nternationalen Patentiklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Kl	lassifikation und der IPK						
	ERCHIERTE GEBIETE							
1PK 7	erter Mindestprütstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssym C07D A61K							
	erte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, a							
Während de	er Internationalen Recherche konsutterte elektronische Datenbank (Name der Datenbank und evtl. verwend	lete Suchbegriffe)					
C. ALS WE	ESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN	,	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·					
Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angal	be der in Betracht kommenden Telle	Betr. Anspruch Nr.					
X	EP 0 564 960 A (MERCK PATENT GMB 13. Oktober 1993 (1993-10-13) Seite 2, Zeile 41,42; Anspruch 1	-	1,3-10					
X	EP 0 628 556 A (MERCK PATENT GMB 14. Dezember 1994 (1994-12-14) Seite 4, Zeile 35-39; Anspruch 1	•	1,3-10					
X	EP 0 702 013 A (MERCK PATENT GMB 20. März 1996 (1996-03-20) Seite 3, Zeile 41-45; Anspruch 1	H)	1,3-10					
X	EP 0 574 846 A (MERCK PATENT GMB) 22. Dezember 1993 (1993-12-22) Seite 4, Zeile 14-16; Anspruch 1	H)	1,3-10					
	•	-/						
		_						
entine	ere Veröffentlichungen stnd der Fortsetzung von Feld C zu einnen	X Siehe Anhang Patentfamilie						
"A" Veröffent aber nic	Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen : flichung, die den aligemeinen Stand der Technik definiert, cht als besonders bedeutsam anzusehen ist	"T Spätere Veröffentlichung, die nach o oder dem Prioritätsdatum veröffent Anmeldung nicht kollidiert, sondem Erfott ma zur meldleenden beter	nicht worden list und mit der ninur zum Verständnis des der					
Anmeld	Ockument, das jedoch erst am oder nach dem Internationalen Jedatum veröffentlicht worden ist	Erfindung zugrundellegenden Prinz Theorie angegeben ist "X" Veröffentlicht und von besonderer Re	•					
	L' Veröffentlichung die geelgnet ist, einen Prioritätsanspruch zweitelhaft er- scheinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer anderen im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden soll oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie							
"O" Veröffen	O' Veröffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenberung, eine Berutzung, die sich auf eine mündliche Offenberung,							
dem be	alchung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach enspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist	"å" Veröffentlichung, die Mitglied dersei						
Datum des Al	bechlusses der Internationalen Recherche	Absendedatum des Internationalen	Recherchenberlohts					
	. Januar 2000	23/02/2000						
Name und Po	estanechtift der Internationalen Recherchenbehörde Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentiaan 2	Bevolimächtigter Bedienstater						
	NL - 2280 HV Filipagit Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3018	Steendijk, M						

Inter: nales Aktenzeichen
PCT/EP 99/06655

	PCT/EP 99/06655			
Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angebe der in Betracht kommende	n Telle Betr. Anspruch Nr.			
EP 0 602 521 A (MERCK PATENT GMBH) 22. Juni 1994 (1994-06-22) Seite 3, Zeile 50,51; Anspruch 1	1,3-10			
EP 0 595 151 A (MERCK PATENT GMBH) 4. Mai 1994 (1994-05-04) Seite 4, Zeile 15,16; Anspruch 1	1,3-10			
EP 0 546 449 A (MERCK PATENT GMBH) 16. Juni 1993 (1993-06-16) Seite 3, Spalte 50-51; Anspruch 1	1,3-10			
MEDERSKI, WWKR ET AL: "Novel 4,5-dihydro-4-oxo-3H-imidazo'4,5-c!pyridin es. Potent angiotensin II receptor antagonists with high affinity for both the AT1 and AT2 subtypes" EUR. J. MED. CHEM. (1997), 32(6), 479-491, XP004088459 das ganze Dokument	1,3-10			
MEDERSKI, WERNER W. K. R. ET AL: "Non-Peptide Angiotensin II Receptor Antagonists: Synthesis and Biological Activity of a Series of Novel 4,5-Dihydro-4-oxo-3H-imidazo'4,5-c!pyridin e Derivatives" J. MED. CHEM. (1994), 37(11), 1632-45, XP002129108 in der Anmeldung erwähnt das ganze Dokument	1,3-10			
US 5 798 364 A (SOMBROEK JOHANNES ET AL) 25. August 1998 (1998-08-25) see column 1 formula I, column 2, lines 25-41	1,3-10			
EP 0 505 893 A (MERCK PATENT GMBH) 30. September 1992 (1992-09-30) Seite 4, Zeile 9-11	1,3-10			
WO 98 01428 A (DU PONT MERCK PHARMA) 15. Januar 1998 (1998-01-15) Anspruch 1	1-10			
	Dezelotrung der Veröffentlichung, sowell erforderiich unter Angebe der in Betrachtkommender EP 0 602 521 A (MERCK PATENT GMBH) 22. Juni 1994 (1994-06-22) Seite 3, Zeile 50,51; Anspruch 1 EP 0 595 151 A (MERCK PATENT GMBH) 4. Mai 1994 (1994-05-04) Seite 4, Zeile 15,16; Anspruch 1 EP 0 546 449 A (MERCK PATENT GMBH) 16. Juni 1993 (1993-06-16) Seite 3, Spalte 50-51; Anspruch 1 MEDERSKI, WWKR ET AL: "Novel 4,5-dihydro-4-oxo-3H-imidazo'4,5-c!pyridin es. Potent anglotensin II receptor antagonists with high affinity for both the AT1 and AT2 subtypes" EUR. J. MED. CHEM. (1997), 32(6), 479-491, XP004088459 das ganze Dokument MEDERSKI, WERNER W. K. R. ET AL: "Non-Peptide Anglotensin II Receptor Antagonists: Synthesis and Biological Activity of a Series of Novel 4,5-Dihydro-4-oxo-3H-imidazo'4,5-c!pyridin e Derivatives" J. MED. CHEM. (1994), 37(11), 1632-45, XP002129108 in der Anmeldung erwähnt das ganze Dokument US 5 798 364 A (SOMBROEK JOHANNES ET AL) 25. August 1998 (1998-08-25) see column 1 formula I, column 2, lines 25-41 EP 0 505 893 A (MERCK PATENT GMBH) 30. September 1992 (1992-09-30) Seite 4, Zeile 9-11 WO 98 01428 A (DU PONT MERCK PHARMA) 15. Januar 1998 (1998-01-15)			

Angaben zu Veröffentlichungen, die zur seiben Patentfamilie gehören

Inter: sales Aktenzeichen
PCT/EP 99/06655

Im P	echerchenberlo	J-4	Dobum dos		PCI/EP	T
angefühi	tes Patentdoku	ment	Datum der Veröffentlichung		litgiled(er) der Patentfamilie	Datum der Veröffentlichung
EP	0564960	A	13-10-1993	DE	4211474 A	07-10-1993
	*			AU	3673193 A	14-10-1993
				CA	2093290 A	07-10-1993
				CN	1082045 A	16-02-1994
				CZ	9300581 A	19-01-1994
			•	HU	64342 A	28-12-1993
				JP	6025239 A	01-02-1994
				NO	931302 A	07-10-1993
				PL	298392 A	18-10-1993
				SK	27193 A	12-01-1994
				ZA	9302459 A	20-10-1993
EP	0628556	A	14-12-1994	DE	4318813 A	08-12-1994
				AU AU	689468 B	02-04-1998
				CA	6348794 A	08-12-1994
				CN	2125077 A	08-12-1994
				CZ	1100721 A 9401376 A	29-03-1995 15-12-1004
				HÜ	71483 A	15-12-1994 29-11-1005
				JP	71463 A 7002854 A	28-11-1995 06-01-1005
				NO	7002854 A 942095 A	06-01-1995
				PL	303715 A	08-12-1994 09-01-1995
				SK	67794 A	09-01-1995 08-02-1995
				US	5438063 A	01-08-1995
				ZA	9403996 A	06 - 02-1995
EP	EP 0702013	A	20-03-1996	DE	4432860 A	21-03-1996
			·	AU	702722 B	04-03-1999
				AU	3171595 A	28-03-1996
				CA	2158225 A	16-03-1996
				CN	1129702 A	28-08-1996
				CZ	9502362 A	17-04-1996
				HU	74939 A	28-03-1997
				JP	8081466 A	26-03-1996
				NO	953624 A	18-03-1996
				PL	310460 A	18-03-1996
				SK	112395 A	04-06-1997
				US	5684015 A	04-11-1997
				ZA	9507754 A	09-04-1996
EP (0574846	A	22-12-1993	DE	4305602 A	23-12-1993
				AU	4123893 A	23-12-1993
				CA	2098473 A	18-12-1993
•				CN	1082545 A,B	23-02-1994
				CZ	9301145 A	19-01-1993
				HU	64761 A	28-02-1994
				JP MV	6056832 A	01-03-1994
				MX	9303597 A	31-01-1994
				NO	932218 A	20-12-1993
				PL	299368 A	21-02-1994
				SK US	57893 A	12-01-1994
				ZA	5476857 A 9304289 A	19-12-1995 17-01-1994
EP 0602	602521	Α	22-06-1994	DE	4242459 A	23-06-1994
•		••		AU	665877 B	23-06-1994 18-01-1996
				AU	5228693 A	30 - 06-1994
				CA	2111362 A	17 - 06-1994

Angaben zu Veröffentlichungen, die zur seiben Patentfamilie gehören

Into. rales Aktengelchen
PCT/EP 99/06655

lm Recherchenber geführtes Patentdol		Datum der Veröffentlichung		tgiled(er) der atentfamilie	Datum der Veröffentlichung
EP 0602521	A	<u> </u>	CN	1094044 A	<u> </u>
LI 0002321	^		CZ	9302758 A	26-10-1994
			HU		13-07-1994
			JP	66037 A	28-09-1994
				6228137 A	16-08-1994
			MX	9307940 A	31-08-1994
			NO	934622 A	17-06-1994
		•	PL	301483 A	27-06-1994
			SK	143593 A	07-12-1994
			US	5389642 A	14-02-1995
·		··	ZA	9309433 A	09-08-1994
EP 0595151	Α	04-05-1994	DE	4236026 A	28-04-1994
			ΑU	5022193 A	05-05-1994
			CA	2109025 A	25-04-1994
			CN	1089608 A	20-07-1994
			CZ	9302207 A	18-05-1994
			·HU	67278 A	28-03-1995
			JP	6211851 A	02-08-1994
			MX	9306563 A	30-06-1994
			NO	933804 A	25-04-1994
			SK	116293 A	09-11-1994
			US	5405964 A	11-04-1995
			ZA	9307875 A	24-05-1994
EP 0546449	A	16-06-1993	DE	4140519 A	17-06-1993
		47 77 6000	ĀŪ	2993792 A	10-06-1993
			CA	2084736 A	10-06-1993
			JP	5262768 A	12-10-1993
			MX	9207070 A	01-06-1993
			NO	924745 A	10-06-1993
			PL	296865 A	14-06-1993
			ZA	9209513 A	15-06-1993
US 5798364	A	25-08-1998	KEINE		
EP 0505893	A	30-09-1992	DE	4110019 A	01-10-1992
			AŪ	655458 B	22-12-1994
			AU	1314192 A	01-10-1992
			CA	2063926 A	28-09-1992
			CZ	280591 B	14-02-1996
			JP	5125077 A	21-05-1993
			MX	9201317 A	01-10-1992
W0 9801428	Ā	15-01-1998	AU	3645697 A	02-02-1000
HO 3001450	А	13 01-1330	CA	2259573 A	02-02-1998
			EP	0960102 A	15-01-1998 01-12-1999
			E.F	A ZOTTOEA	U1-12-1999